# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

### ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets <sup>4</sup> : C07K 15/00, A61K 39/12 C12P 21/00, A61K 39/42 G01N 33/569, C12N 15/00	A1	11) Numéro de publication internationale: WO 87/01375 43) Date de publication internationale: 12 mars 1987 (12.03.87)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FE (22) Date de dépôt international: 22 août 1986	•	Gutmann - Yves Plasseraud, 67, boulevard Hauss
(31) Numéro de la demande prioritaire: (32) Date de priorité: 26 août 1985 (33) Pays de priorité:		péen), CH (brevet européen), DE (brevet européen)
(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US TUT PASTEUR [FR/FR]; 25-28, rue du Dr. 75015 Paris (FR). INSTITUT NATIONAL SANTE ET DE LA RECHERCHE ME [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75013 Paris	Roux, L DE DICA	Avec rapport de recherche internationale.  Avant l'expiration du délai prévu pour la modification
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): KOMI Ann [FR/FR]; 6, rue Copreau, F-75015 P. CROISSANT, Odile [FR/FR]; 19, rue A. L 75013 Paris (FR). BREITBURD, Françoise 36, rue Molitor, F-75016 Paris (FR).	aris (F ançon,	<u>c.  </u>

- (54) Title: POLYPEPTIDES AND ANTIBODIES CHARACTERISTIC OF THE PAPILLOMAVIRUS, METHODS OF DIAGNOSIS AND VACCINES IN WHICH THEY ARE USED
- (54) Titre: POLYPEPTIDES ET ANTICORPS CARACTERISTIQUES DU PAPILLOMAVIRUS, METHODES DE DIAGNOSTIC ET VACCINS LES UTILISANT

#### (57) Abstract

Papillomavirus polypeptides and/or antibodies against said polypeptides, particularly usable for the diagnosis or prevention or treatment of infections caused by distinct papillomaviruses which are respectively correlatable to likewise distinct affections or potentialities of affections. Said polypeptides are derived from L2 genes of different papillomaviruses (or from a portion of the reading frames open to said genes). The invention relates particularly to kits containing said antibodies, or distinct groups of antibodies, as well as to a method for the detection and identification of papillomaviruses in biological samples by immunological reaction with said antibodies, with a view to giving a diagnosis of the nature of affection affecting the donor subject of the biological sample, or affections to which the subject risks being exposed.

#### (57) Abrégé

Polypeptides de papillomavirus et/ou anticorps contre ces polypeptides, particulièrement utilisables pour le diagnostic ou la prévention ou le traitement des infections causées par des papillomavirus distincts respectivement corrélables à des affections ou des potentialités d'affections également distinctes. Ces polypeptides sont dérivés des gènes L2 de différents papillomavirus (ou d'une partie des cadres de lecture ouverte de ces gènes). Elle concerne en particulier des nécessaires ou "kits" contenant ces anticorps, ou des groupes distincts d'anticorps, ainsi qu'un procédé de détection et d'identification de papillomavirus dans des échantillons biologiques par réaction immunologique avec lesdits anticorps, en vue du diagnostic de la nature de l'affection dont souffre le sujet donneur de l'échantillon biologique, ou des affections auxquelles il risque d'être exposé.

#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

			•		
AT	Autriche .	GA	Gabon	MR	Mauritanie
ΑU	Australie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
BB	Barbade	HU	Hongrie	NL	Pays-Bas
BE	Belgique .	IT	Italie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	JP	Japon	RO	Roumanie
BR	Brésil	.KP	République populaire démocratique	SD	Soudan ·
CF	République Centrafricaine		de Corée	SE	Suede
CG	Congo	KR	République de Corée	SN	Sénégal
CH	Suisse	LI	Liechtenstein	SU	Union soviétique
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
DE	Allemagne, République fédérale d'	LU	Luxembourg	TG	Togo
DK	Danemark	MC	Monaco	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	MG	Madagascar		·
FR	France	ML	Mali		
			•		

WO 87/01375 PCT/FR86/00288

ζ

¥

1

Polypeptides et anticorps caractéristiques du papillomavirus, méthodes de diagnostic et vaccins les utilisant.

L'invention concerne des ADNs de papillomavirus,

5 et plus particulièrement des sondes dérivées de ces papillomavirus, ainsi que des procédés les mettant en oeuvre pour
le diagnostic <u>in vitro</u> d'infections à papillomavirus.

L'expression "papillomavirus" recouvre un grand nombre de virus ayant en commun d'être tenus pour responsa
10 bles de plusieurs formes d'infections virales s'étageant entre les verrues cutanées ou de muqueuses relativement bénignes et des hyperplasies susceptibles de dégénérer en néoplasies intra-épithéliales et cancers cutanés. Parmi des infections à papillomavirus, on mentionnera également plus particulièrement les épidermodysplasies verruciformes, qui seront quelquefois ci-après désignées sous l'expression "EV".

Un certain nombre de types de papillomavirus a déjà été décrit. Dans le cadre de la présente demande de brevet seront décrits de nombreux types et sous-types nouveaux de papillomavirus qui ont été isolés à partir de verrues ou lésions maculaires disséminées, susceptibles de donner lieu au développement précoce de cancers de la peau chez
d'importantes proportions des malades qui en seront affectés.

Des études récentes ont révélé l'importance de facteurs immunitaires et le rôle majeur de divers types de virus de papillomes humains (HPV), ces facteurs s'ajoutant au rôle déjà décrit dans la littérature de facteurs génétiques divers et des rayonnements actiniques dans la pathogénèse des infections aux papillomavirus.

L'invention découle des observations qui ont pu être faites quant aux comportements relatifs d'un grand nombre de papillomavirus nouvellement isolés, dont les caractéristiques génomiques essentielles seront définies ci-après.

35 L'étude d'un petit nombre de cas d'EV avait déjà

conduit à la caractérisation de six types d'HPV après clonage moléculaire de leurs génomes (KREMSDORF, D. et al, 1982, J. Virol. 43:436-447 et KREMSDORF et al, 1983, J. Virol. 48:340-351). Ces HPV ont été divisés en trois grou-5 pes en fonction de l'absence d'hybridation croisée ou d'une hybridation croisée très faible entre les génomes appartenant à des groupes différents. Le premier groupe comprenait les HPV3a et 10 qui sont associés aux verrues planes observées chez certains malades atteints d'EV et 10 dans la population générale ; des séquences d'ADN apparentées à celles de l'HPV3a ont été trouvées dans un cancer de malade atteint d'EV. Le second groupe comprenait les HPV5, 8 et 12, les génomes des HPV5 et 8 ayant été détectés dans des cancers de malades atteints d'EV. Le 15 troisième, groupe est constitué à ce jour d'un seul virus, l'HPV9. A l'exception d'un receveur d'une allogreffe rénale présentant une immunosuppression, qui s'était révélé être infecté par l'HPV5, les virus des deux derniers groupes n'avaient été détectés que chez des 20 malades atteints d'EV, la plupart d'entre eux étant infectés par plusieurs virus. Il faut noter que parmi les 14 types d'HPV actuellement mentionnés dans la littérature (références bibliographiques 1-5, 8,9, 13, 14, 16, 18-20 indiquées plus loin), quatre se sont révélés associés 25 spécifiquement à l'EV qui est une maladie rare.

Les travaux qui ont conduit à l'invention et qui ont permis d'isoler un nombre important de nouveaux types et sous-types de papillomavirus permettent désormais d'envisager des techniques de diagnostic in vitro plus affinées. Plus particulièrement, l'invention fournit des techniques perfectionnées d'identification de papillomavirus, par exemple obtenus à partir de lésions ou de coupes de biopsies et permet de faire des diagnostics plus précis, dont pourront également résulter des pronostics améliorés quant à l'évolution possible des lésions en cause.

Z

1

"

D'une façon générale, il sera remarqué que les papillomavirus, bien que très différents entre eux, ont des tailles de l'ordre de 7000-8000 paires de bases. En outre leurs génomes peuvent néanmoins présenter certains degrés d'homologie. Dans ce qui suit, on fera référence à des évaluations des pourcentages d'homologies entre types et sous-types de papillomavirus, ces pourcentages d'homologies résultant d'essais d'hybridation réalisés dans des conditions dites non stringentes ou non strictes ou encore dans des conditions d'hybridation stringente ou stricte.

Parmi les papillomavirus, on distinguera plusieurs types de papillomavirus, ceux-ci se distinguent par leurs pourcentages d'homologies mesurés dans des conditions strictes ou stringentes. Il sera dit que les papillomavi15 rus qui, dans ces dernières conditions, présentent des pourcentages d'homologie inférieurs à 50 % appartiennent à des types différents. On notera à cet égard que les pourcentages d'homologie entre des virus de types différents peuvent même tomber à zéro dans lesdites conditions strictes ou stringentes. Les virus pour lesquels on observe, dans ces conditions strictes ou stringentes, des pourcentages d'homologie supérieurs à 50 % sont considérés comme appartenant au même type et former des sous-types différents au sein de ce même type.

Les essais d'hybridation dans les conditions non strictes ou non stringentes impliquent la mise en contact mutuelle d'ADNs provenant de deux isolats de virus dans les conditions suivantes décrites par HEILMAN C.A. et al, 1980, J. Virol., 36, 395-407, et CROISSANT et al, 1982, 30 C.R. Acad. Sc. Paris, 294, 581-586 (molécules hétéroduplexes).

Les essais d'hybridation dans les conditions strictes ou stringentes impliquent la mise en contact mutuelle d'ADNs provenant de deux isolats de virus dans les conditions décrites par KREMSDORF, D. et al. ((1982), J. Virol. 43:436-447 et 1983, J. Virol. 48:340-351) et

3

1

D'une façon générale, il sera remarqué que les papillomavirus, bien que très différents entre eux, ont des tailles de l'ordre de 7000-8000 paires de bases. En outre leurs génomes peuvent néanmoins présenter certains degrés d'homologie. Dans ce qui suit, on fera référence à des évaluations des pourcentages d'homologies entre types et sous-types de papillomavirus, ces pourcentages d'homologies résultant d'essais d'hybridation réalisés dans des conditions dites non stringentes ou non strictes ou encore dans des conditions d'hybridation stringente ou stricte.

Parmi les papillomavirus, on distinguera plusieurs types de papillomavirus, ceux-ci se distinguent par leurs pourcentages d'homologies mesurés dans des conditions strictes ou stringentes. Il sera dit que les papillomavirus qui, dans ces dernières conditions, présentent des pourcentages d'homologie inférieurs à 50 % appartiennent à des types différents. On notera à cet égard que les pourcentages d'homologie entre des virus de types différents peuvent même tomber à zéro dans lesdites conditions strictes ou stringentes. Les virus pour lesquels on observe, dans ces conditions strictes ou stringentes, des pourcentages d'homologie supérieurs à 50 % sont considérés comme appartenant au même type et former des sous-types différents au sein de ce même type.

Les essais d'hybridation dans les conditions non strictes ou non stringentes impliquent la mise en contact mutuelle d'ADNs provenant de deux isolats de virus dans les conditions suivantes décrites par HEILMAN C.A. et al, 1980, J. Virol., 36, 395-407, et CROISSANT et al, 1982, C.R. Acad. Sc. Paris, 294, 581-586 (molécules hétéroduplexes).

Les essais d'hybridation dans les conditions strictes ou stringentes impliquent la mise en contact mutuelle d'ADNs provenant de deux isolats de virus dans les conditions décrites par KREMSDORF, D. et al. ((1982), J. Virol. 43:436-447 et 1983, J. Virol. 48:340-351) et

1

4

DAVIS R.W. et al., 1971, Methods Enzymol., 21, 413-428 (molécules hétéroduplexes).

Schématiquement, on remarquera que les papillomavirus appartenant à un même type présentent des séquences hybridables ayant des séquences nucléotidiques sensiblement identiques sur 80 à 100 % de la totalité de leurs longueurs respectives, ces séquences homologues peuvent être réduites à 60 %, voire moins chez des papillomavirus de types différents. Le degré d'identité ou d'analogie des séquences de papillomavirus de types différents qui s'hybrident mutuellement dans des conditions non strictes ou non stringentes, peut évidemment être plus faible que dans le cas de papillomavirus appartenant au même type.

L'étude à laquelle les inventeurs ont procédé a nontré à la fois que le degré d'hétérogénéité génétique entre papillomavirus de divers types était plus important que ce qui était apprécié auparavant et en même temps que les différents types se trouvaient souvent associés à des formes ou variantes d'infections présentant un certain degré de spécificité.

L'invention concerne par conséquent non seulement les ADNs susceptibles d'être isolés à partir des différents papillomavirus nouveaux qui ont été isolés et les sondes qui peuvent être constituées de tout ou partie de 25 ces ADNs, mais encore des mélanges ou "cocktails" de types de papillomavirus susceptibles d'être mis en oeuvre plus efficacement pour le diagnostic de diverses catégories d'infection, voire des niveaux de risques qu'accompagnent la découverte chez un patient de papillomavirus détermi-30 nés. Le nombre des sondes à papillomavirus décrites dans la présente demande, auxquelles s'ajoutent, le cas échéant, celles constituées à partir des ADNs génomiques de papillomavirus déjà isolés précédemment et leurs associations dans des mélanges déterminés, permettrait donc la 35 réalisation de diagnostics plus affinés, notamment une plus grande discrimination des diverses catégories X

. 1

d'infections imputables aux divers types de papillomavirus ou susceptibles de se développer sous l'effet de ces derniers types et, au sein d'une catégorie d'infections déterminées, de mieux pronostiquer le degré de risque que ces dernières se transforment en des maladies plus redoutables. Par exemple l'invention a pour but de fournir des moyens permettant, dans le cas des infections se manifestant par des épidermodysplasies verruciformes, de mieux apprécier le degré de risque que ces dernières évoluent vers des cancers cutanés.

D'une façon générale et dans le but de simplifier l'exposé qui suit, les génomes entiers des papillomavirus seront désignés par l'abréviation "ADN-HPV".

Dans le même but de simplification, il est fait 15 référence dans ce qui suit aux dessins, dans lesquels les figures consistent en des cartes physiques de restriction d'ADN-HPVs, parmi lesquelles d'ailleurs des ADN-HPVs de papillomavirus déjà connus.

Les cartes physiques donnent la position de sites de coupure par diverses endonucléases de restriction. L'origine des cartes est généralement constituée par un site unique de coupure. Les distances à l'origine sont exprimées en pourcentage de longueur de génome. Une unité de carte représente 1 % de longueur de génome.

L'invention concerne tout d'abord plus spécifiquement chacun des ADN-HPVs choisis parmi l'ensemble des ADNs qui présentent des tailles qui s'étagent entre 7000 et 8000 paires de bases et sont caractérisés par les cartes de restriction qui apparaissent dans les dessins en ce qui concerne plus particulièrement les ADN-HPVs obtenus à partir des papillomavirus et qui répondent aux désignations HPV-2d, HPV-10b, HPV-14a, HPV-14b, HPV-15, HPV-17a, HPV-17b, HPV-19, HPV-20, HPV-21, HPV-22, HPV-23, HPV-24, HPV-28, HPV-29, HPV-31 et HPV-32, HPV-IP2 et HPV-IP4.

Il va de soi que l'invention étend également ses effets aux ADN-HPVs qui peuvent être considérés comme

Ķ

appartenant aux mêmes types que ceux qui viennent d'être énoncés.

Les cartes physiques correspondant aux ADN-HPVs des virus nouvellement caractérisés sont indiquées par un 5 cercle noir.

L'invention concerne également des fragments des ADN HPVs précédents ou capables de s'hybrider avec ceuxci, notamment dans des conditions strictes. De même, elle concerne les ADNs recombinants contenant tout ou partie de 10 chacun des ADN-HPVs sus-indiqués, et plus particulièrement des ADNs recombinants contenant des fragments correspondant aux gènes E1, E6-E7, L1 et L2 respectivement ou encore des fragments contenant des séquences correspondant aux régions intergéniques desdits ADN-HPVs. Elle concerne enfin les sondes qui peuvent être constituées à partir de ces ADN-HPVs respectifs ou à partir des fragments correspondants et les procédés de diagnostic in vitro mettant en jeu lesdites sondes.

Les préparations d'ADN viral ont été extraites sé-20 lectivement (LUTZNER, M.A. et al., 1983, Lancet ii:422-424) à partir de produits de grattage de lésions bénignes de six malades européens atteints d'EV et de deux malades sud-américains atteints d'EV. Les ADNs d'HPV ont été purifiés par centrifugation en équilibre dans des gradients 25 de chlorure de césium et/ou sédimentation dans des gradients de saccharose en présence de bromure d'éthidium, selon des modes opératoires précédemment décrits (articles de KREMSDORF, D. et al. déjà décrits et ORTH, G. et al., 1980, Cold Spring Harbor Conf. Cell Proliferation 30 7:259-282). Les préparations d'ADN ont été traitées avec des endonucléases de restriction et les produits de digestion ont été séparés par électrophorèse sur des gels d'agarose (articles de KREMSDORF et al. déjà mentionnés). En plus des HPV5, 8 et 12 (articles de KREMSDORF et al. 35 déjà mentionnés) et de l'HPV2 (HEILMAN, C.A. et al., 1980, J: Virol. 36:395-407 et ORTH, G. et al., 1980, Cold Spring

۶,

\*

Harbor Conf. Cell Proliferation 7: 259-282) trouvés dans les verrues vulgaires d'un des malades, ont été identifiés onze souches fournissant des modèles majeurs de clivage par des enzymes de restriction d'ADN, différents de ceux 5 des types précédemment caractérisés . Les nouveaux types d'HPV ont reçu un numéro et les sous-types d'un type ont reçu le même numéro suivi d'une lettre, selon l'ordre chronologique de leur identification (COGGIN, J.R. et al., Cancer Res. 39:545-546). Les génomes des 11 nouveaux HPVs 10 ont été clonés dans <u>Escherichia coli</u> K12, souche C600 (article de KREMSDORF, D. et al. (1983) déjà mentionné). Les ADNs ont été insérés sous forme de molécules de longueur unitaire à l'exception de deux fragments d'ADN \_d'HPV24 produits par l'endonucléase BamHI. Ils ont été 15 insérés soit dans le plasmide pBR322 (SUTCLIFFE, J.G., 1978, Nucleic Acids Res. 5:2721-2728), en utilisant les sites de clivage uniques de AvaI, de BamHI et de HindIII, soit dans un plasmide recombinant ayant intégré le fragment HindIII B de l'ADN d'HPV5 (article de KREMSDORF, D. 20 et al., 1982, déjà mentionné), qui contient un site SacI unique. Plus particulièrement les HPV17b et 22 ont été insérés sous forme de molécules d'ADN de longueur unitaire après clivage avec une enzyme (SacI) qui ne clive qu'une fois l'ADN d'HPV et le plasmide recombinant pBR322 conte-25 nant le fragment HindIII B de l'DN d'HPV5. L'ADN d'HPV14a a été inséré dans le plasmide pBR322 sous forme d'une molécule d'ADN de longueur unitaire après digestion incomplète de la préparation d'ADN viral avec HindIII, une enzyme qui produit deux fragments de 96,1 et 3,9 % de la 30 longueur du génome. Les fragments BamHI A et B d'HPV24 (ayant des tailles correspondant à respectivement 83,1 et 16,9 % de la longueur du génome) ont été insérés séparément dans le plasmide pBR322.

Les clones isolés et les sources des HPV correspon-35 dants résultent du tableau I ci-après :

À

TABLEAU 1. ORIGINE DES ADNS d'HPV CLONES

	· 						. 8	}					••	
Autres types	ohez leg	5						5,8,178		5,8,24	2,12,17a,20	5,8,20	-	
•	Enzyme de alonago	Hind III	Bam III	Dam HI	Bam HI	Sao I	Sao I	Bam HI	Bam III	Ava I	Bam HI	Bam III		
Type d'ADB d'HPV	oloné	) दिख	15	41.1	17a	17 b -	22	61	24	20	21	23 ·	•	
Туре	Souroe	verrues ; genoux		verrues; mains	maoules; trono	maoules; pottrine		acules; dos	macules; pottrine	verruos; mains	verrues ; genoux	maoules; avant-	ระเว	
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	Nat Lond I Le	polonalse		française	oolombienne	1tallenne m		hollandaise macu	2	oolombienne	polonaise	polonalse	•	
8 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7		-		~	e	্ব		5		9	7	8		

Pour identifier les plasmides recombinants, les mobilités électrophorétiques des produits de digestion des ADNS recombinants et des ADNs d'HPV non clonés ont été comparées après traitement avec un mélange de deux endonu-5 cléases de restriction comprenant l'endonucléase utilisée pour l'insertion des séquences virales dans le plasmide. Le nombre et la taille des fragments isolés ont indiqué que dans chaque cas les génomes viraux entiers ont été intégrés. Une hétérogénéité des tailles des ADNs a été 10 observée lorsque les ADNs des HPVs, non clonés ou excisés des séquences plasmidiques, ont été analysés par électrophorèse sur gel d'agarose (données non présentées). Les ADNS d'HPV14b, 19, 20 et 21 ont des tailles semblables à ceux des HPV3a, 5, 8 et 12 (environ 7700 paires de nuclé-15 otides (articles de KREMSDORF, D. déjà mentionnés), tandis que les ADNs d'HPV15, 17a, 17b, 22 et 23 ont des tailles plus faibles semblables à celle d'HPV9 (environ 7200 paires de nucléotides) (articles de KREMSDORF, D., 1982) et ORTH, G., 1980, déjà mentionnés).

La sensibilité des génomes viraux clonés à 14 endo-20 nucléases de restriction a été analysée: et les cartes physiques ont été établies (figures 1 à 10). Les cartes de restriction de certains des ADN-HPVs sont répétées dans certaines des figures pour les motifs exposés plus loin. 25 Entre 22 et 33 sites de clivage ont été localisés selon les méthodes précédemment décrites (9). Aucune analogie évidente n'a été détectée entre ces cartes, à l'exception de celles des HPV14a et 14b, d'une part (figs.4a et 4b) et entre celles des HPV17a et 17b, d'autre part (figure 5). 30 Parmi les 21 et 31 sites localisés respectivement sur les ADNs des HPV14a et 14b, 15 se sont révélés communs lorsque l'un des deux sites de clivage BamHI de l'ADN d'HPV14a a été aligné avec le site de clivage BamHI unique de l'ADN d'HPV14b. De façon semblable, 21 des 29 sites de clivage 35 situés sur l'ADN d'HPV17a ont également été trouvés sur l'ADN d'HPV17b (avec 26 sites), lorsque les sites de clivage BamHI uniques ont été alignés.

Aucune analogie évidente n'a été détectée entre ces cartes et celles précédemment établies pour les HPV associés à l'EV (HPV3a, 5, 8, 9, 10 et 12) (8,9, 16, 18, 20), aux verrues cutanées (HPV1, 2, 4 et 7), et aux lésions des membranes mucocutanées ou muqueuses (HPV6b, 11a, 13 et 16) (1, 33, 19), à l'exception de la carte d'HPV14a qui est étroitement apparentée à la carte d'un HPV isolé d'un malade japonais atteint d'EV (24). Ce dernier isolat diffère de l'HPV14a par un site BamHI et un site HindII additionnels, alors que les localisations des sites AvaI, BamHI, BglI, EcoRI, HindII et HindIII sont semblables dans les deux virus. Des expériences d'hybridation croisée ont confirmé que ces deux virus étaient très étroitement apparentés.

On remarquera encore que quelques sites (ceux indiqués par les flèches) n'ont pas été localisés. Les sites de clivage différant de moins de 2 % de la longueur du génome par leur localisation sont considérés comme conservés (\*). Les enzymes ne produisant pas de coupure ont été PvuI, Sal I et SmaI pour les ADNs d'HPV14a et 23; PvuI, SacI, SalI et SmaI pour l'ADN d'HPV14b; BgII, PvuI, SalI et SmaI pour les ADNs d'HPV15, 17a et 17b; BgII, SacI, SalI et SmaI pour l'ADN de HPV19; EcoRI, PvuI, SacI et SmaI pour l'ADN d'HPV20; Sac I et SmaI pour l'ADN d'HPV21; BamHI, BgII, PvuI, PvuII et SalI pour l'ADN d'HPV22; BgII, EcoRI, PvuI, SacI, SalI et SmaI pour l'ADN d'HPV24.

L'existence d'homologies de séquence entre les ADNs des ADNs d'HPV nouvellement caractérisés ainsi qu'entre ces derniers et les ADNs d'HPV d'EV précédemment caractérisés (HPV3a, 5, 8, 9, 10 et 12) d'HPV associés aux verrues cutanées (HPV1, 2, 4 et 7), et d'HPV associés à des lésions des membranes muqueuses (HPV6b, 11a, 13 et 16) à été étudiée. Des expériences d'hybridation par fixation sur un papier-filtre et d'hybridation ADN-ADN en phase

liquide à saturation suivie d'une digestion par la nucléase Si ont été effectuées dans des conditions strictes ou stringentes précédemment décrites (8, 9). En particulier les ADNs d'HPV ont été marqués par translation de 5 coupure ("nick-translation") et fractionnés par sédimentation dans des gradients de saccharose alcalins (5 à 20 3) comme précédemment décrit (13). Les ADNs d'HPV marqués (4000 cpm) ont été incubés dans du NaCl 0,48 M-EDTA 1 mM (pH 6,8) à 68°C, en présence soit d'ADN de thymus de veau 10 (20 'µg), soit d'ADN d'HPV non marqué (0,20 µg) comme précédemment décrit (8, 9). Les activités spécifiques des sondes d'ADN d'HPV ont varié entre 5,3 x  $10^7$  et 2 x  $10^8$ cpm/µg. Le pourcentage d'hybridation a été déterminé par mesure des fractions résistant à la nucléase S1. Les 15 nombres représentent les valeurs corrigées pour l'autorenaturation spontanée des sondes (4 à 15 %) et normalisées à 100 % pour l'hybridation homologue (75 à 95 %). L'abréviation ND signifie : non déterminé. Les importances relatives des hybridations croisées entre les ADN-HPV dans 20 les conditions sus-indiquées sont exprimées en % d'hybridation entre un ADN HPV marqué et un ADN HPV non marqué.

ŗ÷

DEGRE D'HYBRIDATION CROISEE ENTRE LES ADNS D'HPV DETERMINEE PAR HYBRIDATION EN PHÁSE LIQUIDE TABLEAU 2.

marone	(	x d'hyb	brida	ridation a	avec c	de 1'/	1.ADN d'HPV	Vall.	marqué a	au J.	, d ,		į	ć
	Ja	^	143	24.	- i	70	7	7.7	77	6	5	1 /a	2	24
la	0,1		0,2	6,0		θ΄0	5,9	0	0	0, 1	0.4	0,2	0	0
11a	9' [	1,0	٤,١	0	e, o	0,1	1'0	3,7	0	0,1	0,1		3,3	0
3a	100		0,1	c		-, c	2,1	0	6, 1	L <b>,</b> 0	1,7		1,8	
10	32,3		Î	٥,٦			6, 1	3,0	2	0	9,1	0,1	2,0	
2	0,2	100	12,1	12,4		6,9	9,4	10,1	9,3	4,3	0,7		0	
œ		۲,	6,6	13,4		2,6	2,0	7,1	2,8	3,5	5,		3,8	
7	c	١6]	6,2	12,5		9, 8	6	11,7	0,4	9°E	1,2		6,	
4a	0,2	13,2	100	D. EE		32,4	37,9	- 9	24,6	<b>-</b>	7.7		4,1	
45	ŝ	5,01	94,1	3		20,4	35,4	ر د ا	Z = Z	=	=		•	
6	Î	1,2	21,4	9,02		9' /.	æ( =	15,5	7.1.7	<b>=</b>	=		7,2	
0	Ŝ	6,6	28,8	37,9		001	25,4	13,7	14,1	=	=		0	
_	Ê		38,7	40,5		37,5	901	8,6	9,81	 	=		٥,3	
. 2	ŝ		7,4	Ê		7,2	0,01	100	6,71	<b>•</b>	<b>-</b>		0,1	
3	2	Ŝ	ŝ	2		S	Ê	21,2	100	<b>=</b>	9'0		0	
6	0,4	3,1	9,0	1,2		2,0	0,1	0	0	100	5,5		5,4	
5	0	3,3	2,1	3,3			0,0	0	0	7,8	100		21,6	
7a	0,7	7,1	~	7		_ =	_ `c	9,0	4,	9,7	19,5		126	
7b	Ŝ	Ê	Ê	7		f , o	3,4	Ê	ŝ	Î	Ē	_	001	
4	QN	e E	1,5	5,6		£	ŝ	0,0	0	0,2	=	1.1	1,1	100

On constate l'absence ou la quasi-absence d'hybridation croisée entre les génomes des HPV1, 2, 4, 6b, 7 et 11a et d'ADNs d'HPV d'EV nouvellement clonés marqués au 32p ou entre les ADNs d'HPV d'EV non marqués et des sondes 5 spécifiques des HPV13, 16 et 18. De façon semblable, on n'a pas ou quasiment pas détecté d'hybridation croisée entre les ADNs des HPV14a, 14b, 15, 17a, 17b, 19, 20, 21, 22, 23 et 24 et les ADNs des HPV1a et 11a par réassociation à saturation (tableau 2). Les ADNs d'HPV nouvellement 10 clonés n'ont pas ou quasiment pas présenté d'hybridation croisée ou ont présenté une hybridation croisée inférieure à 50 % entre eux et avec les génomes des autres HPV associés à l'EV (HPV3a, 5, 8, 9, 10 et 12), à l'exception des HPV14a et 14b, d'une part, et des HPV17a et 17b, 15 d'autre part, qui ont présenté une forte hybridation croisée. Ces observations justifient le classement des nouveaux virus en neuf nouveaux types (HPV14, 15, -17, 19, 21, 22, 23 et 24) plus deux sous-types des types 14 (HPV14a et b) et 17 (HPV17a et b).

De même les différents HPVs ont été classés en groupes, sur la base de leurs homologies (ou absence d'homologies) de séquences dans des conditions strictes d'hybridation moléculaire. Ces groupes, désignés par les lettres A à H, sont répertoriés dans le tableau III qui suit. Ce tableau mentionne les maladies qui ont été diagnostiquées chez les porteurs de ces HPVs (isolés ou en combinaison entre eux) et les potentiels oncogènes qui leur ont été reconnus.

TABLEAU III

CLASSIFICATION DES 11PV FALSANT L'UNJET DE LA DEMANDE DE BREVET, EN FUNCTION DE LEJIR DEGRE D'HOMOLOGIE DE SEQUENCE NICLEOFIDIQUE DETERMINE PAR HYBRIDAFICA HALEVILAIRE DANS DES CANDITICAS STRICTES

Mélange de · Bondes	1	-4	и	7	3,4,7	2	9	<b>60</b>	. 6'1
Potentiel oncogène	très faible	falble	nn virus apparenté, associé à des néoplastes intraépi- théliales et des cancers cu- tanés, en cours de caracté- risation	très falble					Néoplasies intraépithéllales cutanées
Maladies associées	Myrcémies .	Verrues vulgatres	Verrues planes Verrues intermédiaires Kératoses séniles Naladie de Bowen	Verrues vulgaires	38 % Epidermxdysplasie verruciforme HPV5,8 et 14 associés aux Kéraloses séniles ou actiniques carcinxmes d'EV;un virus ap-Maladie de Bowen , parenté, associé à des néo-Carcinomes cutanés plasies intraépithéliales et des cancers cutanés,en cours de caractérisation	3 % EpidermxNysplasie vernciforme	Epidermxlysplasie verruciforme	Hyperplasie épithéliale focale orale, teucaplasies orales	Maladie de Bowen
Homologies au sein du groupe			14 à 38 %		38. 4 4 X X X X X X X X X X X X X X X X X	6 à 23 x Eq	<u>ਬ</u>	£	
Types d'IIPV		2	3,10,28",29"	4	5, 8, 12, 14", 19, 20, 21, 22, 23	9,15*,17*	24	13,31	32
Groupe 1)	<	æ	<b>v</b>	<b>Q</b>	<u>ы</u>	ند	9	=	-

Las génomes des types d'IIPV appartenant à des groupes différents ne présentent généralement pas d'homologie de séquence décelable dans des contilitions strictes d'hybridation moléculaire. Les génomes des types d'IIIV appartenant au même quant présentent une homologie de séquence inférieure à 50 %. 2) Les nouveaux types d'IIIV sont lightiqués par un astérime. Les ADNs des HPV5, 8, 12, 14, 19, 20, 21, 22 et 23 présentent entre eux des taux d'hybridation croisée (homologies de groupes) variant de 5 à 38 %, et ne présentent une hybridation croisée notable (4 à 13 %) qu'avec les ADNs des HPV5,, 8 et 12. Ces virus font donc partie d'un groupe d'HPV d'EV précédemment défini (9).

De même les ADNs des HPV9, 15 et 17 qui présentent entre eux une hybridation croisée d'environ 20 % et une hybridation croisée d'environ 6 % avec l'ADN d'HPV9, appartiennent également à un groupe d'HPV d'EV déjà décrits (9). Les HPVs de types 13 et 31 peuvent être considérés comme appartenant à un même groupe. Enfin les HPVs de types 1, 2, 4, 24 et 32 qui ne présentent presque pas d'homologie avec les génomes des autres HPV sont considérés comme formant les premiers membres d'autres groupes distincts entre eux et des groupes précédents.

L'invention concerne encore plus particulièrement des fragments d'ADN, issus des ADN-HPVs sus-décrits, et plus particulièrement ceux correspondant respectivement aux gènes E6-E7; E1; L2; L1 et à leurs régions intergéniques. Les positions et longueurs relatives de ces divers fragments, vis-à-vis des sites pris comme origines (figures 1 à 9) sont indiquées dans le tableau IV qui suit.

,		sale salemontonous	des extramités 5' et 3' des fraoments correspondant	des fraoments corresp	ondant
Type d'HPV	£6 - £7	COOLOONIEES UES Aux gènes El	L2.	11	à la région intergénique
	:			35 5 5 55	56 - 44.5
-	. 44 - 34,5	35 - 11			
~	18,5 - 9	5' 58 - 5' 6	05 - 5'69	51 - 30,5	30,5 - 19
S	16 - 5'9	9, 55 - 73,5	57,5 - 30	39 - 18,5	18,5 - 7
	63 - 53,5	54 - 30	14 - 94,5	95,5 - 75.	75 - 63, 5
6	42 - 32,5	33 - 9	93 - 73,5	74,5 - 54	54 - 42, 5
104	49 - 39 5	40 - 16	6 00 00.5	19 - 5,19	61 - 49.5
100	. 93 - 83,5	84 60	44 - 24,5	25,5 - 5	5 - 93,5
12	23,5 - 14	14,5 - 90,5	74,5 - 55	5′ 5€ - 95	35,5 - 24
14	66 - 5'8	5'51 - 5'66	59,5 - 40	41 - 20,5	50 '2 - 8
15	39,5 - 30	30,5 - 6,5	17 - 5,06	72 - 51,5	51, 5 - 40
11	46 - 36 5	37 - 13	91 - 17,5	78,5 - 58	58 - 46,5
24	24,5 - 15	5, 19 - 2, 21	35,5 - 56	5, 2 - 36,5	36, 5 - 25
28	47,5 - 38	38,5 - 14,5	98,5 - 79	9'65 - 00	59, 5 - 48
53	9 - 5, 98	9, 5 - 5, 08	40.5 - 21	22 - 1, 5	1, 5 - 90
31	5, 87 - 88	90 - 53,5	33,5 - 15,5	17, 5 - 96,5	96,5 - 92,5

WO 87/01375 PCT/FR86/00288

17

La localisation des gènes sur le génome du HPV1 a été déduite de la séquence nucléotidique de ce génome (Brevet O. Danos, M. Katinka et M. Yaniv). Les cartes physiques des génomes des HPV3, 5, 8,, 9, 10a, 12, 14, 15, 17 et 24 ont été alignées par rapport à la carte physique et à la carte génétique du HPV1, et celle du HPV31, par rapport à la carte physique et à la carte génétique du HPV6b (E. Schwarz et al, EMBO J., 1983, 2, 2341-2348), après analyse au microscope électronique de molécules hétéroduplexes formées dans des conditions strictes (Tm -29°C) ou moins strictes (Tm -40°C) d'hybridation. Les cartes physiques des HPV10b, 28 et 29 ont été alignées par rapport aux cartes physiques des HPV3a et 10a après juxtaposition des sites d'enzymes de restriction conservés.

15 Les valeurs des coordonnées portées dans le Tableau IV indiquent la position, sur les cartes physiques présentées dans les figs. 1-9, des extrémités 5' et 3' des segments des génomes homologues des gènes E6 et E7, E1, L2 et L1 et de la région intergénique par rapport au génome du HPV1a ou, dans le cas du HPV31, par rapport au génome du HPV6b.

La région intergénique (comportant des éléments de régulation) et les gènes adjacents E6 et E7 (correspondant vraisemblablement aux gènes de transformation majeurs exprimés dans les tumeurs) ne présentent pas d'homologie de séquence décelable par analyse au microscope électronique de molécules hétéroduplexes formées, dans des conditions non strictes d'hybridation, entre des génomes de types d'HPV appartenant à des groupes différents, ou formées, dans des conditions strictes d'hybridation, entre les génomes de la plupart des types d'HPV appartenant au même groupe. Le gène E1 (impliqué principalement dans la réplication de l'ADN viral) et le gène L1 (codant pour la protéine majeure de la capside virale portant les principaux déterminants antigéniques des virions) présentent des homologies de séquence décelables par analyse d'hétérodu-

plex formés, dans des conditions non strictes d'hybridation, entre des génomes de types d'HPV appartenant à des groupes différents ou formés, dans des conditions strictes d'hybridation, entre des génomes d'HPV appartenant au même 5 groupe.

Des sondes préparées à partir de plasmides recombinants comportant les régions E1 et L1 peuvent théoriquement permettre de détecter le plus grand nombre de types d'HPV par des expériences d'hybridation moléculaire effectuées, selon le cas, dans des conditions strictes ou non strictes. Des sondes préparées à partir de plasmides recombinants comprenant la région intergénique et les gènes E6 et E7 permettent de détecter spécifiquement un type d'HPV ou des types d'HPV apparentés.

La région L2 (codant pour un constituant mineur de la capside virale) présente un degré variable de conservation de séquences nucléotidiques parmi les différents types d'HPV.

Dans ce qui suit sont encore décrites de façon plus 20 précise les conditions dans lesquelles les virus HPV-IP2 et HPV-IP4 ont été isolés, puis les conditions dans lesquelles ont été obtenus les ADN-HPVs à partir de ces virus.

Clonage moléculaire et caractérisation d'un nouveau type
25 d'HPV associé à des néoplasies et à des cancers génitaux
(HPV IP2).

Un nouveau type d'HPV a été mis en évidence dans l'ADN extrait d'un cancer du col de l'utérus, par hybridation, dans des conditions non strictes, avec une sonde radioactive spécifique du HPV type 16. Aucune hybridation croisée n'était détectable lorsque l'hybridation était effectuée dans des conditions strictes d'hybridation. Une étude de la sensibilité de l'ADN de cet HPV à plusieurs enzymes de restriction a montré que l'enzyme BglII coupait une fois l'ADN viral. Après digestion de l'ADN extrait de la tumeur par l'endonucléase BglII, la fraction renfermant

des molécules d'ADN de 8kb (taille d'un génome de papillomavirus) ont été purifiés par centrifugation dans un gradient de saccharose. Les molécules de 8kb ont été insérées, par le site BglII, dans un vecteur constitué du 5 plasmide PL15.5 (renfermant un site unique de coupure par BglII et par BamHI) inséré par son site BamHI, dans l'ADN du bactériophage lambda L47.1. Après encapsidation de l'ADN recombinant et infection de bactéries hôtes (Escherichia coli, souche LA101), les plages de lyse correspon-10 dant à des phages recombinants ont été détectées par hybridation de répliques des cultures bactériennes infectées, avec un ADN de HPV16 radioactif, dans des conditions non strictes. Plusieurs bactériophages recombinants, contenant la totalité des séquences virales, ont été isolés : 15 la coupure de l'ADN phagique par l'enzyme d'insertion BglII. engendre un fragment de 8kb hybridant avec la sonde HPV16 dans des conditions non strictes ; la coupure de l'ADN des phages recombinants et de l'ADN de la tumeur d'origine par mélange des enzymes BglII et PstI engendre 20 les mêmes 5 fragments dans la somme des poids moléculaires est égale à la taille d'un génome des papillomavirus. L'ADN du nouvel HPV a été excisé de l'ADN des bactériophages recombinants, purifié par électroélution, et recloné dans le plasmide PL15.5. Une carte de restriction de 25 l'ADN viral a été établie à partir de la sensibilité de cet ADN à 18 endonucléases de restriction, ce qui a permis de localiser 21 sites de coupure (figure 9). La carte ainsi établie est différente de la carte des génomes des HPV identifiés à ce jour. L'homologie de séquence entre l'ADN 30 du nouvel HPV et l'ADN des HPV identifiés à ce jour a été analysée par des expériences d'hybridation moléculaire sur réplique effectuées dans des conditions strictes. L'homologie détectée toujours été inférieure à 5 %, la plus grande homologie étant détectée avec le génome du HPV16. 35 Le nouveau virus caractérisé à partir d'un cancer du col constitue donc un nouveau type d'HPV, provisoirement dénommé HPVIP2.

L'analyse, au microscope électronique, de molécules hétéroduplexes formées, dans différentes conditions, entre l'ADN de HPVIP2 et l'ADN du HPV1 a permis d'aligner les cartes physiques de ces 2 génomes et de définir la position théorique des différents gènes portés par l'ADN de l'HPVIP2.

LOCALISATION PUTATIVE DES PRINCIPAUX GENES ET DE LA REGION - INTRAGENIQUE DU HPV-IP2 SUR LA CARTE DE CE GENOME

10		Coordonnées de	s extrémités
		5'.	3'
	E6-E7	62	71,5
	E1	71	95
	E2	95,5	11,5
15	L2	. 11	30,5
	L1 .	31,5	52
	Région intergénique	52	63,5

L'utilisation de sondes radioactives préparées à partir de l'ADN de l'HPVIP2 purifié a permis de déterminer 20 le pouvoir pathogène de ces virus. L'ADN du HPVIP2 a été mis en évidence dans un cas de papules bowenoides des organes génitaux externes sur les 14 étudiés, dans 2 cancers invasifs du col de l'utérus sur les 51 étudiés et dans 1 cas de néoplasie intraépithéliale du col de l'utérus sur 25 les 28 étudiés. HPVIP2 constitue donc un type d'HPV à tropisme génital présentant un potentiel oncogène, dont la fréquence est un peu inférieure à celle du HPV18, et nettement inférieure à celle du HPV16. Il est nécessaire de l'incorporer à tout mélange d'ADN d'HPV destiné à la pré-30 paration de sondes moléculaires, en vue du diagnostic ou du dépistage des types d'HPV constituant un risque pour le développement de néoplasies génitales et, en particulier, de cancers du col de l'utérus.

Clonage moléculaire et caractérisation d'un nouveau type d'HPV associé à des lésions précancéreuses de la peau (HPV IP4).

Un nouveau type d'HPV a été mis en évidence dans 1'ADN extrait d'une biopsie de kératose actinique, une lésion précancéreuse cutanée, par hybridation moléculaire, dans des conditions strictes, avec un mélange avec des sondes radioactives spécifiques des HPV type 5, 8 et 14. Aucune hybridation croisée n'a été détectée lorsque l'hybridation a été effectuée des sondes spécifiques des types 1,2,3,7,10,13,16,18,28,IP1 (précédemment dénommé HPV31), IP2, et IP3 (précédemment dénommé HPV32).

Une étude de la sensibilité de l'ADN de cet HPV a plusieurs enzymes de restriction a montré que l'enzyme 15 EcoRI coupe une fois l'ADN viral. Après digestion de l'ADN extrait de la biopsie par l'endonucléase EcoRI, la fraction renfermant des molécules d'ADN de 8kb (taille d'un génome de papillomavirus) a été purifiée par centrifugation dans un gradient de saccharose. Les molécules 8kb ont 20 été insérées, par le site EcoRI, dans l'ADN du bactériophage  $\lambda$ gt wes.  $\lambda$ B. Après encapsidation de l'ADN recombinant et infection de bactéries hôtes (Escherichia coli, souche LA101), les plages de lyse correspondant à des phages recombinants ont été détectées par hybridation de 25 répliques des cultures bactériennes infectées, avec un mélange radioactif des ADN de HPVs, 8, et 14, dans des conditions non strictes. Plusieurs bactériophages recombinants, contenant la totalité des séquences virales ont été isolés : la coupure de l'ADN phagique par l'enzyme 30 d'insertion EcoRI engendre un fragment de 8kb hybridant avec la sonde spécifique des HPV5,8 et 14 dans des conditions non strictes; la coupure de l'ADN de phages recombinants et de l'ADN de la lésion d'origine par le mélange des enzymes EcoRI et PstI engendre les mêmes 6 fragments 35 dont la somme des poids moléculaires est égale à la taille d'un génome des papillomavirus. L'ADN du nouvel HPV a été

excisé de l'ADN d'un bactériophage recombinant, purifié par électroélution, et recloné dans le plasmide pSP65. Une carte de restriction de l'ADN viral a été établie à partir de la sensibilité de cet ADN à 15 endonucléases de res-5 triction, ce qui a permis de localiser 23 sites de coupure (figure 10). La carte ainsi établie est différente de la carte des génomes des HPV identifiés à ce jour. L'homologie de séquence entre l'ADN du nouvel HPV et l'ADN des HPV identifiés à ce jour a été analysée par de expé-10 riences d'hybridation moléculaire sur réplique effectuées dans des conditions strictes. Une homologie, inférieure à %, a été détectée entre l'ADN du nouvel HPV et l'ADN de certains types d'HPV précédemment identifiés dans des lésions d'épidermodysplasie verruciforme (HPV5,8,12,14,-15 19,20,21 et 25), mais aucune homologie n'a été détectée avec les autres types d'HPV. Le nouveau virus caractérisé à partir d'une kératose actinique constitue donc un nouveau type d'HPV provisoirement dénommé HPV-IP4.

L'utilisation d'une sonde radioactive préparée à 20 partir de l'ADN de l'HPVIP4 purifié a permis de mettre en évidence HPVIP4 chez 42 % des 17 patients atteints d'épidermodysplasie verruciforme étudiés et dans x sur y des biopsies de kératose actinique analysées. Du fait de sa grande fréquence chez les malades atteints d'épidermodys-25 plasie verruciforme, une maladie caractérisée par le développement fréquent de cancers cutanés, et de son association à une fraction des lésions de kératose actinique considérées comme précurseurs de cancers spinocellulaires de la peau, HPVIP4 constitue un type d'HPV à tropisme cu-30 tané présentant un potentiel oncogène. Il est nécessaire de l'incorporer à tout mélange d'ADN d'HPV destiné à la préparation de sondes moléculaires en vue du diagnostic ou du dépistage des types d'HPV constituant un risque pour le développement de lésions précancéreuses ou cancéreuses de 35 la peau.

L'invention concerne plus particulièrement encore

des mélanges ou cocktails de différents ADNs HPVs (ou sondes contenant ces ADNs HPVs ou des séquences de ces derniers), susceptibles d'être utilisés en combinaison pour réaliser des diagnostics globaux des différentes formes d'infections à papillomavirus, éventuellement aux fins de pronostiquer l'évolution possible de l'infection. Des mélanges préférés conformes à l'invention sont identifiés dans le tableau V qui suit.

CARACTERISTIQUES DES MELANGES D'ADN D'HPV UTILISABLES POUR LE DIAGNOSTIC VIROLOGIQUE D'ARACTERISTIQUES DES MELANGES D'ANFECTIONS A PAPILLOMAVIRUS TABLEAU V

Désignation des mélanges	Constitution 1)	Maladles à diagnostiquer
-	1,2d,4	Verrues cutanées ou muqueuses (en particulier, verrues vulgaires et plantaires). Diagnostic différentiel de l'épidermodysplasie verruciforme.
2	3,10a,10b*,28*,29*	Verrues planes ou intermédiaires cutanées ou muqueuses. Néoplasies intraépithéliales et cancers cutanés. Diagnostic différentiel de l'épidermodyspiasie verruciforme.
<u>.</u>	5,17a*, 24*	Epidermodysplasie verniciforme. Néoplasies intra- épithéliales et cancers cutamés.
. 4	5,8,12,14a,,14b,,19,,20,,21,,22,,23	Epidermodysplasie verruciforme.
Ŋ	9,15,,17a,,17b,	Epidermodysplasie verruciforme.
9	24	Epidermodysplasie verruciforme.
7	5,0,14b,32	Cancers cutanés de l'épidermodysplasie verruciforme. Néuplasies intraépithéliales et cancers cutanés.
<b>69</b>	13,31	Hyperplasie épithéliale focale orale; Diagnostic différentiel des néoplasies intraépithéliales orales.
ø.	32"	Néoplasies intraépithéliales et cancers cutanés.

1) Les nouveaux types d'IIPV entrant dans la constitution des mélanges de sondes sont indiqués par un astéri saue

Ce tableau indique également les natures des affections susceptibles d'être plus particulièrement diagnostiquées par l'utilisation des mélanges figurant dans la
partie gauche du tableau. Il sera remarqué que les regroupements des cartes de restriction dans les figures 1 à 9
ci-jointes sont en conformité avec les regroupements qui
sont indiqués dans la colonne "Constitution" du tableau V.
C'est également la raison pour laquelle certaines des
sondes ont été reproduites à plusieurs reprises dans dif10 férentes figures des dessins ci-annexés.

Chacun de ces mélanges peut encore être défini comme comprenant au moins l'une des sondes nouvelles selon l'invention. En d'autres termes les compositions de diagnostic selon l'invention peuvent être définies comme contenant :

- 1) au moins l'ADN de l'HPV2d,
  - 2) au moins l'un des ADNs de HPV10b, 28 et 29,
  - 3) au moins l'un des ADNs de HPV17, 24,
- 4) au moins l'un des ADNS de HPV14, 15, 17, 19, 20, 21, 22 20 et 23,
  - 5) au moins l'un des ADNs de HPV15 et 17,
  - 6) l'ADN de HPV24,
  - 7) l'ADN de HPV14, 32,
  - 8) l'ADN de HPV31,
- 25 9).1'ADN de HPV32,

étant entendu que les ADNs des neuf groupes sont choisis de façon à être en toutes circonstances différents les uns des autres.

Etant donné la grande diversité des HPVs suscepti
30 bles d'être isolés à partir des différentes formes de verrues ou autres lésions cutanées ou de muqueuses, il est
cependant préféré d'utiliser, pour le diagnostic de chaque
type d'affection mentionné dans le tableau, des mélanges
comportant plus d'un ou deux ADN-HPVs, dès lors que d'au
35 tres ADN-HPVs ont été reconnus comme pouvant également intervenir dans le développement du même type d'affection.

Le diagnostic de la nature de l'infection et de son évolution possible sera d'autant plus efficace que le nombre de sondes utilisées sera plus élevé. En outre, des essais d'hybridation réalisés avec des mélanges différents de sondes permettra des diagnostics différentiels présentant un degré de probabilité également plus important de la nature du mal dont souffre le patient.

Dans le tableau V, il n'a été mentionné que des sondes formées à partir d'ADN-HPVs isolés dans le labora-10 toire des inventeurs. Il va sans dire que, en raison de ce qui précède, les différents mélanges pourront avantageusement être complétés avec des ADNs issus des HPVs obtenus dans d'autres laboratoires, dès lors qu'ils auront été retrouvés à différentes reprises chez des patients affec-15 tés par les mêmes types d'infections. Par exemple, le mélange 7 ne peut que gagner à être complété par tous autres ADN-HPVSs rencontrés dans des épidermodysplasies verruciformes à risque de transformation en néoplasies intraépithéliales et cancers cutanés. On remarquera que 20 dans le tableau V, certains des mélanges sont présentés comme caractéristiques des mêmes maladies à diagnostiquer. Il est à remarquer cependant que les différents mélanges font une distinction entre des infections à faible risque de cancérisation et des infections à haut risque de can-25 cérisation. Par exemple, l'hybridation d'une préparation virale provenant d'un malade soumis à diagnostic avec le mélange 7 témoignera d'un risque de cancérisation cutanée plus important que dans le cas où l'hybridation se produira plutôt avec le mélange 3.

De même les EV détectées par le mélange 5 témois gneront d'un risque de cancérisation plus important que les EV détectées par le mélange 6. Le mélange 4 détectera des EV à risque plus élevé encore que celles détectées par le mélange 5.

On décrit encore ci-après d'autres mélanges ou cocktails de différents ADNs-HPVs (ou sondes contenant ces

ADNS-HPVS ou de séquences de ces derniers), susceptibles d'être utilisés en combinaison pour réaliser des diagnostics globaux des différentes formes d'infections à papillomavirus, éventuellement aux fins de pronostiquer 1'évolution possible de l'infection.

Des mélanges préférés conformes à l'invention sont identifiés dans le tableau V susdit.

Le tableau susdit indique également les natures des affections susceptibles d'être plus particulièrement diagnostiquées par l'utilisation des mélanges figurant dans la partie gauche du tableau. Il est rappelé que les cartes de restriction des autres ADN-HPVs identifiés dans le tableau qui précède sont contenues dans les figures 1 à 9.

Il est à remarquer que le HPV-IP2 peut être consi-15 déré comme particulièrement représentatif de sondes utilisables pour la détection des risques de développement de néoplasies génitales et, en particulier, de cancers du col de l'utérus.

L'invention concerne donc plus particulièrement 20 encore des trousses ou "kifs" de diagnostic comprenant au moins 10 groupes figurant dans les groupes numérotés de 1 à 10 dans le tableau sous la rubrique "Désignation des mélanges".

Dans ce qui précède, on a surtout envisagé l'utili-25 sation, à titre de sondes, des ADN-HPVs entiers clonés. Ceux-ci peuvent cependant être substitués par des fragments clonés de ces différents ADNs, notamment par les gènes E1 ou L1 et par les gènes E6-E7.

Le principe de base des détections <u>in vitro</u> d'ADN30 HPV mettra naturellement en jeu des hybridations opérées
dans des conditions strictes ou moins strictes. On peut
opérer par exemple comme suit, étant naturellement entendu
que les essais de diagnostic décrits ne sauraient être
considérés comme limitatifs des conditions d'emploi des
35 sondes ou mélanges de sondes selon l'invention.

L'objet des examens mettant en jeu des sondes préparées à partir de mélanges d'ADNs de HPVs clonés est de mettre en évidence un HPV et d'identifier le type d'HPV dans une biopsie, dans des cellules obtenues par grattage de lésions, ou dans des coupes de biopsies fixées par le mélange de Carnoy (éthanol, chloroforme, acide acétique 6:3:1) et incluses dans la paraffine. L'examen nécessite l'extraction préalable de l'ADN des prélèvements selon des méthodes dont le principe est connu et met en jeu l'analyse de cet ADN par des expériences d'hybridation moléculaire, effectuées dans des conditions strictes ou moins strictes, à l'aide de sondes radioactives (marquées au 32 pou au 35 s) préparées à partir de mélanges d'ADNs d'HPVs.

Chaque examen requiert, en général, l'utilisation de plusieurs mélanges de sondes.

Plusieurs méthodes d'hybridation peuvent être utilisées. On peut, par exemple, mettre en oeuvre la méthode d'hybridation sur tache. Cette méthode comporte, après dénaturation de l'ADN, le dépôt d'une quantité aliquote membranes - (nitrocellulose ou des 20 d'ADN sur Genescreenplus), l'hybridation de chaque membrane, dans les conditions usuelles, avec un mélange de sondes et la détection des hybrides radioactifs par exposition des membranes au contact d'un film radiographique. On peut 25 aussi utiliser une méthode d'hybridation sur réplique. Cette méthode comprend la séparation électrophorétique en gel d'agarose des fragments d'ADN engendrés après traitement de l'ADN par des enzymes de restriction, le transfert des fragments, après dénaturation alcaline, sur 30 des membranes (nitrocellulose, Genescreenplus) et leur 5 hybridation, dans les conditions usuelles, avec différents mélanges de sondes. La formation d'hybrides radioactifs : est détectée après exposition des membranes au contact d'un film radiographique.

35 Les sondes radioactives sont constituées soit par des ADNs d'HPVs marqués par la méthode de \*nick-

translation, soit par des ARNs préparés par transcription d'ADNs viraux insérés dans un vecteur, par exemple de type SP6. L'utilisation de sondes radioactives présente l'avantage d'une grande sensibilité, mais ceci n'exclut pas l'utilisation de sondes non radioactives par exemple biotinylées et susceptibles d'être reconnues par des anticorps soit marqués eux-mêmes, soit eux-mêmes reconnus par des anticorps portant un marqueur enzymatique, fluorescent, etc..

- Le choix des sondes dépend de la nature des prélè-10 vements. Ainsi, par exemple, dans le cas d'un malade suspect d'être atteint de EV, les mélanges 1, 2, 3, 4, 5, 6 et 7 seront utilisés. Les mélanges 1 et 2 permettront de faire le diagnostic différentiel entre l'EV et les verrues 15 cutanées. La sonde 3, incluant le membre le plus fréquemment détecté de chacun des trois groupes d'HPVs associés à la maladie, et la sonde 7, contenant les ADNs des types d'HPV associés aux cancers d'EV, permettront le . diagnostic de la majorité des cas d'EV et, en particulier, 20 d'identifier les patients infectés par les types d'HPVs présentant un risque pour le développement de cancers. L'utilisation des mélanges 4, 5 et 6 permettront de préciser le type ou les types d'HPV infectant un même malade.
- 25 L'invention concerne donc encore des nécessaires ou "kits" contenant une pluralité des sondes sus-indiquées, notamment :
  - soit des représentants de chacun des 19 types et soustypes d'ADN-HPVs sus-indiqués,
- 30 soit des mélanges de sondes, de préférence les divers groupes ou mélanges de sondes qui ont été définis plus haut,

ces "kits" étant destinés à des études de diagnostic "in vitro par hybridation entre des préparations virales obtenues à partir de patients et les divers groupes ou mélanges.

Comme il va de soi et comme il résulte d'ailleurs déjà de ce qui précède, l'invention ne se limite nullement à ceux de ses modes d'application et de réalisation qui ont été plus spécialement envisagés ; elle en embrasse au contraire toutes les variantes ; notamment la référence dans les revendications à une désignation ADN-HPV suivie d'un nombre déterminé, et à laquelle correspond un ADN-HPV dont la carte de restriction a été fournie dans les dessins, s'entend comme signifiant que ces revendications couvrent tous les ADN-HPVs qui ont en commun avec cet ADN-HPV particulier de pouvoir être classés dans le même type, selon la définition qui en a été donnée plus haut, et a fortiori aux ADN-HPV appartenant au même sous-type.

Il est encore remarqué, en ce qui concerne plus particulièrement l'ADN dérivé de HPV-32, qui apparaît dans les dessins, n'est pas coupé par AvaI, BalI, BamHI, ClaI, EcoRI, HindIII, NdeI, NruI, PvuI, PvuII, SacI, SalI, SmaI, TthIII, XmaI.

On notera que les ADNs recombinants désignés

20 ci-après ont été déposés le 30 novembre 1984 à la C.N.C.M.

(Collection Nationale des Cultures de Micro-Organismes de l'INSTITUT PASTEUR de Paris), sous les numéros apparaissant ci-après :

	pBR322/HPV2d	n.	<b>I-379</b>
<b>25</b> .	pBR322/HPV10bA	n*	I-380
	pBR322/HPV10bB	n*	I-381
	pBR322/HPV14a	n.	I-382
	pBR322/HPV14b	n.	I-383
	pBR322/HPV15	n.	I-384
30	pBR322/HPV17a	n.*	I-385
	pHPV5 HindIIIB/HPV17b	n*	I-386
	pBR322/HPV19	n.	I-387
	pBR322/HPV20	n*	I-388
	pBR322/HPV21	n*	I-389
35	pHV5 HindIIIB/HPV22	n°	I-390
	pBR322/HPV23	n°	I-391

Comme il va de soi et comme il résulte d'ailleurs déjà de ce qui précède, l'invention ne se limite nullement à ceux de ses modes d'application et de réalisation qui ont été plus spécialement envisagés ; elle en embrasse au contraire toutes les variantes ; notamment la référence dans les revendications à une désignation ADN-HPV suivie d'un nombre déterminé, et à laquelle correspond un ADN-HPV dont la carte de restriction a été fournie dans les dessins, s'entend comme - signifiant que ces revendications couvrent tous les ADN-HPVs qui ont en commun avec cet ADN-HPV particulier de pouvoir être classés dans le même type, selon la définition qui en a été donnée plus haut, et a fortiori aux ADN-HPV appartenant au même sous-type.

Il est encore remarqué, en ce qui concerne plus particulièrement l'ADN dérivé de HPV-32, qui apparaît dans les dessins, n'est pas coupé par AvaI, BalI, BamHI, ClaI, EcoRI, HindIII, NdeI, NruI, PvuI, PvuII, SacI, SalI, SmaI, TthIII, XmaI.

On notera que les ADNs recombinants désignés

20 ci-après ont été déposés le 30 novembre 1984 à la C.N.C.M.

(Collection Nationale des Cultures de Micro-Organismes de l'INSTITUT PASTEUR de Paris), sous les numéros apparaissant ci-après :

	pBR322/HPV2d	n*	I-379
25 .	pBR322/HPV10bA	n'	I-380
	pBR322/HPV10bB	n.	I-381
	pBR322/HPV14a	n.	I-382
	pBR322/HPV14b	n*	1-383
	pBR322/HPV15	n.	I-384
30	pBR322/HPV17a	n.	1-385
	pHPV5 HindIIIB/HPV17b	n*	I-386
	pBR322/HPV19	n.	I-387
	pBR322/HPV20	n.	I-388
	pBR322/HPV21	n.	I-389
35	pHV5 HindIIIB/HPV22	n.	1-390
	pBR322/HPV23	n°	I-391

	pBR322/HPV24a	n.	I-392
	pBR322/HPV24b	n*	1-393
	pBR322/HPV28	n*	I-394
	pBR322/HPV29	n.	I-395
5	pBR322/HPV31	n.	I-396
	pSP64/HPV32	n.	I-397
	pLI55/IP2	n*	I-450
	pSP65/IP4	n*	1-449

L'invention concerne encore plus particulière10 ment les produits d'expression des gènes E6, E7 et surtout L2, des différents papillomavirus qui ont été évoqués dans ce qui précède.

Ces produits d'expression peuvent eux-mêmes être utilisés pour la détection de papillomavirus ou de leurs 15 produits d'expression dans des prélèvements biologiques déterminés et pour l'identification des papillomavirus selon les types ou sous-types auxquels ils peuvent appartenir. Les conditions dans lesquelles ces produits d'expression peuvent être obtenus seront illustrées dans 20 la suite de cette description, notamment en rapport avec l'expression de la séquence L2 du papillomavirus HPV 1.a, étant entendu que des techniques semblables peuvent être utilisées pour induire l'expression des séquences génétiques L2 (ou de E6, E7 ou L1) provenant d'autres 25 types de papillomavirus. Dans ce qui suit, il sera, sauf exception, plus particulièrement fait référence aux séquences ou gènes L2, étant entendu cependant que les enseignements fournis à propos des produits d'expression des gènes L2 peuvent éventuellement être transposés aux produits d'expression des autres gènes dont question ci-dessus. Les produits d'expression des séquences L2 présentent cependant un intérêt tout particulier, en ce qu'ils peuvent eux-mêmes être utilisés pour la production in vivo d'anticorps susceptibles de reconnaître les produits d'expression du gène L2 dans des prélèvements

biologiques affectés par le papillomavirus correspondant et pas par un papillomavirus de type différent, et plus particulièrement lorsque les préparations du genre en question ont préalablement été fixées. Le mode de réalisation nouveau de l'invention dont question ci-après fournit donc des moyens distincts permettant de déterminer les types de papillomavirus présents dans une lésion étudiée, afin d'en évaluer la gravité et de choisir la thérapie à suivre. Les anticorps produits contre les différents types de produits d'expression des gènes L2 peuvent être groupés en mélanges correspondant à ceux qui ont été identifiés plus haut en rapport avec les sondes d'hybridation.

L'invention fournit par conséquent aussi des nécessaires ou "kits" comportant une pluralité d'anticorps distincts et permettant des essais successifs de détection, le cas échéant d'identification ou de classification, de papillomavirus nouvellement isolés. Par exemple, un nécessaire ou kit conforme à l'invention comprend une pluralité de réactifs constitués d'anticorps ou de mélanges d'anticorps distincts, par exemple de réactifs comprenant respectivement des anticorps formés contre les produits d'expression des gènes L2 de papillomavirus groupés de la façon qui suit :

- 25 1) au moins HPV2d,
  - 2) au moins l'un parmi les HPVs 10b, 28 et 29,
  - 3) au moins l'un parmi les HPVs 17, 24,
  - 4) au moins l'un parmi les HPVs 14, 15, 17, 19, 20, 21, 22, 23 et IP4,
- 30 5) au moins l'un parmi les HPVs 15 et 17,
  - 6) 1'HPV 24,
  - 7) au moins l'un parmi les HPVs 14, 32 et IP4,
  - 8) 1'HPV 31,
  - 9) 1'HPV 32,
- 35 10)au moins l'un parmi les HPV 16, 18 et IP2,

fragments polypeptidiques peut notamment résulter du mode de production utilisé de ces polypeptides hybrides, surtout lorsqu'ils ont été obtenus par des procédés mettant en jeu des techniques du génie génétique. Avantageusement, l'invention concerne des polypeptides hybrides contenant une séquence dérivée de la bêtagalactosidase. De tels produits peuvent notamment être obtenus par transformation de E. coli avec des vecteurs appropriés (phages ou plasmides) modifiés par tout ou partie de l'opéron lactose et comportant en outre, insérée en aval du promoteur de l'opéron-lactose (ou de tout autre promoteur approprié, par exemple de phage lambda), la séquence nucléotidique dérivée d'un gène L2 issu d'un papillomavirus de type déterminé. On a avantageusement recours à des plasmides ou phages de ce type comprenant une partie au moins du gène de la bêta-galactosidase de l'opéron-lactose.

L'invention concerne également des groupes de polypeptides distincts, ces polypeptides correspondant chaque fois à une partie seulement des protéines L2 complète dont il a été question plus haut, étant cependant entendu que les polypeptides de ces divers groupes comprennent chaque fois les sites antigéniques caractéristiques des protéines L2 du genre en question.

Les polypeptides selon l'invention peuvent également, lorsqu'ils ont été purifiés, être mis en oeuvre dans des techniques de purification des anticorps qui leur correspondent, notamment à partir de sérums d'animaux qui avaient été immunisés par ces polypeptides. En particulier, ces polypeptides peuvent être fixés sur des colonnes d'affinité. Les opérations de purification des anticorps consistent alors à faire passer le sérum les contenant au contact de colonnes d'affinité portant les susdits polypeptides. Les anti35 corps sélectivement fixés sur ces colonnes peuvent

ensuite être récupérés par dissociation des complexes antigènes-anticorps, au moyen d'un tampon approprié, présentant une force ionique adéquate, par exemple une solution d'un sel tel que l'acétate d'ammonium. On peut également avoir recours à des solutions acidifiées.

L'invention concerne enfin les compositions mettant en jeu ces antigènes (ou groupes d'antigènes) et anticorps (ou groupes d'anticorps).

En particulier, l'invention concerne des groupes 10 contenant l'un ou, de préférence, un "cocktail" d'anticorps dérivés des ensembles de papillomavirus, tous réputés être souvent présents dans un type d'affection donné. Ces cocktails (contenant ces anticorps ou groupes d'anticorps : mélange de sérums ou compositions d'anti-15 corps purifiés en association avec un véhicule pharmaceutique approprié) sont alors susceptibles d'être mis en oeuvre par administration, notamment parentérale, au malade concerné, dans le traitement de l'affection donnée, dès lors que celle-ci aura été diagnostiquée 20 cliniquement, à l'issue d'un essai de diagnostic in vitro sur un prélèvement histologique ou cytologique provenant de ce malade, ou qu'un essai de diagnostic in vivo aura révélé l'appartenance du papillomavirus infectieux à un type semblable à celui de l'un des papillo-25 mavirus de l'ensemble sus-indiqué. Ces sérums sont alors susceptibles de provoquer une régression des infections induites par les papillomavirus de types ou sous-types correspondants.

L'invention concerne enfin les compositions vaccinantes correspondantes contenant une ou de préférence plusieurs protéines L2, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable adapté au mode d'administration choisi, notamment par voie parentérale utilisable pour protéger les personnes soumises à de hauts risques d'être atteints par l'affection

correspondante.

Il est enfin fait référence aux articles dont les références bibliographiques suivent, lesquels complètent en tant que de besoin la description de l'état 5 de la technique antérieure, dans la mesure où cela pourrait s'avérer utile à la compréhension complète du texte par le lecteur. A ce titre, le contenu de ces articles doit donc être considéré comme faisant partie de la description.

Une méthodologie préférée pour produire une protéine L2 (ou un fragment de cette protéine) mettant en jeu un fragment de phase ouverte du gène L2 d'un papillomavirus donné, va être illustrée en rapport avec la description de la construction d'un vecteur incorpo-15 rant ces fragments de phase ouverte, puis des conditions dans lesquelles on peut induire l'expression de la protéine L2 ou de ce polypeptide dans E. coli. Un procédé de purification de la protéine ou de ce polypeptide ainsi que sa mise en oeuvre dans la production de sérums 20 contenant des anticorps dirigés contre ces protéines ou ce polypeptide seront également décrits.

Il sera clair pour l'homme du métier que le fragment utilisé de phase ouverte de L2 devra chaque fois être fusionné en phase dans le vecteur utilisé, le 25 cas échéant avec un gène codant pour une protéine assurant la stabilité ou facilitant la purification ultérieure de la protéine hybride alors formée.

La séquence de fabrication est illustrée dans la figure 11 ci-jointe.

#### 30 MATERIELS ET METHODES.

#### 1) TRAITEMENT DES ADNS.

En ce qui concerne les recombinaisons d'ADNs, la préparation des plasmides et des fragments d'ADN, la formation des extrémités franches, la digestion par 35 l'enzyme Bal 31 et enfin la transfection des cellules,

on a eu recours aux Techniques de Maniatis, T. et al. (1982), décrites dans le chapitre "Molecular cloning" (Clonage moléculaire) de l'ouvrage "A Laboratory Manuel" (Manuel de Laboratoire) de Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NEW-YORK, U.S.A.

#### 2) BACTERIES. PLASMIDES ET VIRUS.

Les ADNs plasmidiques ont été obtenus à partir de pHPVI.a (Danos et al, 1982 et brevet français 82 05887 du 5 Avril 1982) contenues dans <u>E. coli</u> (cellules C 600), de pCQV2 qu'hébergeaient des cellules RRI (queen, 1983) et de pMC1403 qu'hébergeaient des cellules MC1000 (Casadaban, 1983).

Les plasmides intermédiaires construits et le plasmide pHPL2 ont été passés plusieurs fois dans des cellules de <u>E. coli</u> MM 294 et les plasmides pHPL2-bêta-galactosidase dans des cellules MC1000 déficientes en bêta-galactosidase. Les souches Lac<sup>+</sup> ont été détectées sous forme de colonies rouges sur des plaques d'agar de Mc Conkey contenant du lactose (Silhavy et al, 1984, dans "Experiments with gene fusions" - Expériences avec des fusions de gènes - : Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NEW-YORK).

Les plasmides pHPL2 et pHPL2-bêta-gal ont ensuite été transfectés dans une souche lon déficiente en protéase, CAG1139 (Grossman et al, 1983, Cell 32, 151-159).

- 3) PREPARATION DE LYSATS BACTERIENS ET LEUR ANALYSE SUR GEL DE POLYACRYLAMIDE AVEC DODECYLSULFATE DE SODIUM (PAGE-SDS).
- Après culture pendant une nuit, des cellules CAG 1139 contenant pHPL2 ou pHPL2-bêta-gal 116 ont été diluées de 5 à 20 fois dans un milieu LB. Elles ont été ensuite cultivées à 30°C, jusqu'à atteindre une Densité Optique 600 de 0,5-0,9.
- 35 Le promoteur lambda-PR a ensuite été déréprimé

en faisant pousser les cellules à 41°C pendant 90 minutes. Les cultures ont été recentrifugées et les culots recueillis, suspendus dans un milieu 62 mM Tris, pH 6,8 contenant 2 % de SDS, 26 % de glycérol, du 2-mercaptoéthanol 2 M et 0,03 % de bleu de bromophénol. Un lysat de cellules CAG 1139 ne contenant pas de plasmide a été utilisé comme témoin.

Après traitement à 100°C pendant 10 minutes, des échantillons ont été soumis à électrophorèse dans un gel 10 de polyacrylamide - SDS à 10 % selon la technique de Laemli (1970), Nature, 227, 680-684. Des protéines précolorées BRL de poids moléculaires connus étaient également soumises à électrophorèse.

Les bandes de protéines ont été visualisées par 15 coloration avec le colorant connu sous la désignation "amido black" et transférées sur une feuille de nitrocellulose pour analyse par .la méthode dite "western blot" (transfert "Western").

#### 4) ANALYSE.

L'analyse par "Western Blot" a été réalisée comme décrit par Rosetto et al (1984) J. Gen. Virol. 65, 1319-1324, en mettant en oeuvre des anticorps polyclonaux de papillomavirus (Orth et al (1978), Virology 91, 243-255 et Rosetto et al déjà cité) et des immunoglobulines IgG anti-cobaye et anti-lapins conjugués à de la peroxydase de Raifort.

#### 5) ANALYSE D'ANTICORPS.

On a eu recours aux techniques d'immunodiffusion, d'immunofluorescence et d'immunoperoxydase antérieurement décrites (Orth et al, 1984, et Rosetto et al, 1984) en utilisant des particules virales de HPVl.a purifiées ou des coupes de lésions induites par des types de papillomavirus distincts.

6) <u>PURIFICATION DES PROTEINES DE FUSION L2-BETA-GALACTO-</u>
35 <u>SIDASE</u>.

Une culture de CAG 1139 hébergeant pHPL2-bêtagalactosidase 116 a été diluée 200 fois dans le milieu LB et a été cultivée jusqu'à atteindre une D.O.600 de 0,32. La culture a alors été rapidement portée à 41°C et 5 cultivée à haute température pendant 90 minutes.

Le culot de cellules a été resuspendu dans un milieu Tris 20 mM, pH 7,5, Mg Cl<sub>2</sub> IOmM, et soumis à un traitement de rupture des cellules aux ultrasons.

La protéine de fusion soluble dans la prépara10 tion a été purifiée par chromatographie d'affinité sur
une colonne p-aminophényl-β-D-thiogalactoside (TPEG)SEPHAROSE comme décrit par Ullmann (1984). Gene 29,
27-31.

La protéine de fusion purifiée comme indiqué

15 ci-dessus a été utilisée pour immuniser des cobayes

Harley femelles. Les animaux recurent 3 injections

sous-cutanées, à des sites distincts, d'environ 150

microgrammes de protéines, en présence d'adjuvant

complet de Freund (DIFCO) à des intervalles de 2 à 3

20 semaines. Le sérum a été prélevé une semaine après la

troisième injection.

#### RESULTATS.

#### CONSTRUCTION DE PLASMIDES CAPABLES D'EXPRIMER LE CADRE DE LECTURE OUVERTE L2 DANS ESCHERICHIA COLI.

Les constructions sont représentées à la figure

1. Le cadre de lecture ouverte L2 a été cloné en vue de
son expression dans Escherichia coli (E. coli). Le
plasmide pHPV1.a contient le génome entier de HPV1.a
cloné sur le site BamHI du plasmide pBR322 par Danos et

30 al (EMBO J.1, p. 231-236, 1982). Dans le but d'isoler
les cadres de lecture ouverte de la région tardive du
génome viral, on a subcloné un fragment Hind III-Hpa II
d'un plasmide pHPV l.a dans un plasmide pBR322. Le
plasmide obtenu a été appelé pHPL9. Ce plasmide a été
35 raccourci en enlevant un fragment BamHI-PVu II non

25

essentiel dans la région pBR322. A partir du plasmide résultant pHPL 9.3, on a isolé un fragment XhoII-XmnI comportant les 1526 paires debase (p.b.) du cadre de lecture ouverte moins les 318 paires terminales 5'.

Le codon d'arrêt du cadre de lecture ouvert L2 est conservé.

Le fragment L2 obtenu a ensuite été inséré dans le vecteur d'expression pCQV2 (queen 1983) à la place d'un fragment BamHI-PvuII non essentiel. Le cadre de lecture ouverte L2 se trouve ainsi directement adjacent au codon ATG de départ et à la séquence SD (Shine and Dalgarno, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 71, p. 1342-1346, 1974) du gène cro du phage lambda et sous le contrôle du promoteur lambda PR. Le promoteur est régulé par le répresseur CI857 sensible à la température, lui permettant de contrôler la production du produit d'expression de L2. On a ainsi obtenu le plasmide pHPL2 dans lequel les 1206 paires de bases de la partie C terminale du cadre de lecture ouverte L2 sont en phase avec le codon de départ ATG de cro du phage lambda. Le respect de la phase de lecture a été vérifié par la présence d'un site de restriction XhoII à la jonction BamHI/Bgl II.

Dans le but de stabiliser la protéine L2 synthétisée dans E. coli et de disposer d'une méthode convenable pour la purifier, il a été décidé de l'exprimer aussi comme une protéine hybride fusionnée avec la bêta-galactosidase de E. coli.

Pour réaliser ceci, le codon final L2 a été éliminé après linéarisation du plasmide pHPL2 au site BstEII, suivi par une digestion avec l'enzyme Bal31.

Cet ADN, qui comporte le gène L2 et les séquences fournissant les signaux de transcription et de traduction, a été raccourci par digestion avec PstI, avant d'être inséré dans le plasmide pMC1403 (Casadaban, Methods in enzymology 100, p. 293-308, 1983) à la place du

"Western Blot", avec des anticorps anti-virus HPV1.a. Pour les cultures ayant poussé à 30°C, les résultats d'analyse ont été les mêmes pour les cellules contenant ou ne contenant pas un plasmide, mais pour les cellules induites à 41°C, des bandes spécifiques de protéines ont été démontrées dans les cellules transfectées : parmi les protéines isolées à partir des cellules transfectées avec le recombinant pHPL2-bêta gal 116, on a isolé une bande principale ayant le poids moléculaire attendu, d'approximativement 167 Kd, correspondant à une protéine de fusion L2 bêta-galactosidase (L2-bêta gal), et plusieurs bandes mineures de poids moléculaires d'environ 58 Kd, résultant probablement d'une dégradation protéolytique.

Pour la construction pHPL2, une bande de protéine d'environ 72 Kd a été révélée. Ce poids moléculaire est plus élevé que celui espéré de 51,2 Kd. La signification de cette différence reste à élucider.

Pour étudier ensuite l'antigénicité de la pro20 téine produite dans E. coli, on a purifié le produit
L2-bêta gal du lysat bactérien d'une culture induite par
la chaleur, par affinité chromatographique sur une colonne de TPEG-SEPHAROSE (Ullman, Gene 29, p. 27-31,
1984). Les protéines éluées de la colonne ont été analysées sur un gel de polyacrylamide-SDS. La coloration
avec un "amido-black" a révélé trois bandes de protéines
principales, l'une de poids moléculaire élevé correspondant probablement à la protéine hybride L2-bêta gal, une
seconde migrant conjointement avec la bêta-galactosidase
prifiée et une troisième avec un poids moléculaire d'environ 60 Kd.

Cette protéine de bas poids moléculaire pourrait correspondre à un contaminant. L'analyse par la technique du "Western Blot" avec un anticorps spécifique du type HPVl.a a révélé une bande principale de poids

moléculaire élevé correspondant au produit d'expression . L2-bêta gal et plusieurs bandes secondaires (figure 3b).

#### Immunogénicité du produit L2-bêta gal.

Pour tester l'immunogénicité de la protéine de fusion, le produit élué a été injecté dans deux cobayes. Les sérums ont été recueillis après la troisième injection. Par une analyse au "Western Blot", les sérums obtenus ont réagi avec des bandes migrant comme la protéine de fusion L2-bêta gal ou comme le produit L2 dans les lysats bactériens issus de cultures induites à la chaleur contenant respectivement le plasmide pHPL2-bêta gal 116 ou le plasmide pHPL2.

Dans les deux types de lysats de cellules, les sérums ont reconnu des protéines (environ 60 et 55 Kd) trouvées également dans les lysats de contrôle CAG 1139. Au moins l'une d'entre elles paraît correspondre à la protéine copurifiée avec la protéine de fusion L2-bêta gal et le bêta galactosidase.

Les sérums ont reconnu des protéines d'environ 80 Kd dans une préparation virale HPV1.a dissociée (traitée par un détergent) et dans un extrait de verrue induite par HPV1.a.

Dans un test d'immunodiffusion, les sérums de cobaye obtenus n'ont pas précipité les particules HPV1.a virales intactes utilisées comme antigènes, ce qui indiquait de nouveau que les antigènes viraux reconnus par le sérum dans la technique d'immunotransfert peuvent ne pas être disponibles à la surface du virion ou que les sérums ne précipitent pas.

Dans des sections de verrue HPVl.a congelées qui sont connues pour conserver la structure conformation-nelle native des virions et des polypeptides viraux, les sérums induits par les produits d'expression de L2 n'ont pas réagi. Ce résultat témoigne encore une fois de ce

que les anticorps ne sont pas dirigés contre un antigène conformationnel.

Les sérums n'ont que peu réagi (à une dilution au 1/50ème) avec des coupes de verrues infectées avec 5 HPVl.a fixées dans le milieu de BOUIN. Ce résultat confirme le caractère spécifique de type des antigènes concernés par opposition aux antigènes de groupe qui conduisent à des réactions antigène-anticorps plus fortes avec des coupes infectées par un virus et fixées par le milieu de BOUIN.

Au contraire, les observations faites sur des coupes par le milieu de CARNOY se sont révélées fournir des réactions positives tant avec les antigènes de type qu'avec les antigènes de groupe. En particulier, on constate que les sérums de cobayes donnaient des réactions antigène-anticorps très fortes (jusqu'à une dilution de 1/1000) lorsque la coupe contenait un virus du même type que celui ayant fourni l'antigène à partir duquel avait été formé l'anticorps utilisé dans l'essai.

20 Au contraire, aucune réaction immunologique croisée n'a été reconnue lorsque le sérum à l'étude était mis au contact de coupes contenant un virus appartenant à un type différent.

Il faut aussi préciser que les types envisagés 25 pour les antigènes ne coïncident pas nécessairement toujours avec les types tels qu'ils ont été définis plus haut vis-à-vis des capacités d'hybridation mutuelles des génomes de deux papillomavirus distincts.

On rappellera en particulier la distinction de 30 deux sortes d'antigènes chez les papillomavirus :

- les antigènes de type, caractérisés par l'absence de réaction antigénique croisée entre les différentes sortes de papillomavirus, en utilisant des anticorps obtenus après injection de virions entiers,
- 35 et les antigènes de groupe, essentiellement masqués

dans le virion, et mis en évidence par des anticorps après injection de particules virales dissociées.

Les papillomavirus appartenant à des types différents dans les essais de réactions anticorps5 antigènes sont ceux dont les séquences codantes L2, de préférence dépourvues de leurs régions homologues respectives, codent pour des polypeptides qui ne permettent pas la réalisation de réactions antigènes-anticorps croisées avec leurs anticorps respectifs.

Des antigènes de types préférés sont ceux qui sont codés par les cadres de lecture ouverte du gène L2 dépourvu de la région N terminale, notamment sur le 1/4 de la longueur des régions L2 en cause.

L'invention concerne finalement également un test pour rechercher, dans des virus appartenant à des types différents, ceux des polypeptides codés par les régions L2 qui ne donnent pas les réactions croisées. Ces polypeptides peuvent être définis comme ceux dont les anticorps réagissent efficacement avec des virus contenus dans des coupes histologiques ou cytologiques fixées par le milieu de Carnoy, mais qui ne réagissent que mal, voire même pas du tout, avec les mêmes coupes lorsque celles-ci sont fixées par le milieu de Bouin.

L'invention concerne également un procédé de classification de papillomavirus nouveaux vis-à-vis de papillomavirus connus. Ce procédé est défini dans la revendication 8 qui fait également partie de la présente description.

Enfin, l'invention concerne aussi le procédé de diagnostic comprenant l'identification du type de virus infectieux éventuellement présent chez un patient, consistant à faire réagir des antigènes préalablement obtenus contre des virus appartenant à différents types avec un prélèvement biologique, notamment de sérum, provenant d'un malade pour qui le test doit être

réalisé.

Le virus infectieux sera présumé appartenir à un type déterminé dès lors que l'on observera une réaction antigène-anticorps entre un prélèvement de sérum et un antigène provenant d'un papillomavirus appartenant à ce même type. Ces essais de diagnostic peuvent être réalisés par exemple en mettant en oeuvre la méthode d'ELISA.

Plus particulièrement l'invention concerne un procédé de détection de l'appartenance ou non d'un pa-10 pillomavirus infectieux dans un échantillon biologique humain, tel qu'un tissu ou fluide, par exemple un sérum, à un type donné de papillomavirus. Ce procédé est caractérisé par la mise en contact de cet échantillon biologique avec des anticorps préalablement formés contre un 15 produit d'expression d'un ADN contenant au moins une partie de la région L2 du génome d'un virus appartenant à ce type, cette mise en contact étant réalisée dans des conditions et pendant une durée permettant la réalisation d'une réaction immunologique. La détection de la 20 formation d'un complexe antigène-anticorps témoigne alors de la présence d'un papillomavirus ayant un type identique ou apparenté à celui dont provenait le susdit produit d'expression.

De préférence, l'ADN contenant la région L2 ou 25 la partie correspondante a été cloné dans un hôte cellulaire compétent, tel qu'une bactérie, par exemple E. coli.

Avantageusement la partie de région L2 mise en oeuvre correspond au cadre de lecture ouverte du gène L2 dépourvu de la région N-terminale non caractéristique de type. De préférence, cette région N-terminale correspond au premier quart de ce cadre de lecture.

Plus particulièrement, l'invention concerne un

procédé de détection de ce type dans lequel l'ADN contenant la susdite partie de région L2 (ou la région L2 entière) est un ADN hybride formé à partir d'un acide nucléique codant pour une protéine normalement exprimable dans l'hôte cellulaire compétent choisi et dans lequel la susdite région L2 aura été incorporée au préalable, notamment par recombinaison in vitro.

Par exemple la protéine normalement exprimable dans l'hôte cellulaire correspond à tout ou partie de la bêta-galactosidase, lorsque cet hôte cellulaire est

10 <u>E. coli</u>.

Le procédé de détection selon l'invention est applicable à toute coupe histologique fixée, de préférence dans le milieu de Carnoy, ou encore directement à un sérum.

- Le procédé selon l'invention comprend également la mise en contact de l'échantillon biologique dans les conditions sus-indiquées avec des "cocktails" d'anticorps préalablement formés contre des produits d'expression des régions L2 -ou de leurs parties correspondantes respectives- originaires de plusieurs virus de mêmes types ou de types apparentés, en particulier de virus regroupés de la même façon qu'indiqué ci-dessus, en rapport avec les sondes d'ADN.
- L'utilisation de ces "cocktails" d'anticorps

  25 permet alors, dans des conditions semblables à celles
  qui ont été évoquées en rapport avec les sondes d'ADN,
  de procéder à des corrélations entre l'appartenance
  détectée à une catégorie donnée de papillomavirus et la
  maladie dont le patient étudié souffre -ou à laquelle il
  30 est potentiellement exposé.

L'invention concerne finalement un procédé de fabrication de chacun des susdits polypeptides hybrides et des anticorps correspondants.

Ce procédé comprend :

- l'incorporation, notamment <u>in vitro</u>, de la région L2 du génome du papillomavirus concerné ou de la partie de région correspondante dans un vecteur approprié ;
- la transformation d'un hôte cellulaire compétent avec le vecteur ainsi modifié, c'est-à-dire d'un hôte susceptible d'exprimer la susdite région L2 ou la partie correspondante; et
- la récupération et, de préférence, la séparation du polypeptide résultant de l'expression de la

  région L2 ou de la partie correspondante, ce polypeptide
  étant capable d'induire <u>in vivo</u> la production d'anticorps capables de détecter des protéines du papillomavirus dans les conditions sus-indiquées.

L'invention concerne encore le procédé de pro-15 duction desdits anticorps, caractérisé par l'immunisation d'un animal, par exemple un lapin, avec les susdits polypeptides, et la récupération des anticorps formés.

Enfin l'invention comprend éventuellement le regroupement soit des peptides hybrides, soit des anticorps, obtenus à partir de divers papillomavirus, selon les différents types auxquels ceux-ci peuvent s'avérer appartenir.

#### **BIBLIOGRAPHIE**

- (1) Derst, M. et al., 1983, Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 80, 3812-3815.
- (2) Coggin, J.R., Jr. et al., 1979, Cancer Res., 39, 545-546.
- (3) Gissmann, L. et al., 1982, J. Virol. 44, 393-400.
- (4) Green, M. et al., 1982, Proc. Natl. Acad. Sci.
  U.S.A. 79, 4437-4441.
- (5) Heilman, C.A. et al., 1980, Virol. 36, 395-407.
- 10 (6) Jablonska, S. et al., 1972, Cancer Res., <u>32</u>, 583-589.
  - (7) Jablonska, S. et al., 1982, Springer Semin. Immuno-pathol. <u>5</u>, 33-62.
  - (8) Kremsdorf, D. et al., 1982, J. Virol. 43, 436-447.
- 15 (9) Kremsdorf, D. et al., 1983, J. Virol. 48, 340-351.
  - (10) Lutzner, M.A. et al., 1978, Bull. Cancer, <u>65</u>, 169-182.
    - (11) Lutzner, M.A. et al., 1983, Lancet ii, 422-424.
    - (12) Migozzi, M. et al., 1965, Bull. Soc. Franc. Derm.
- 20 Syph. <u>72</u>, 747-748.
  - (13) Orth, G. et al., 1980, Cold Spring Harbor Conf. Cell Proliferation, 7, 259-282.
  - (14) Orth, G. et al., 1981, J. Invest. Dermatol. <u>76</u>, 97-102.
- 25 (15) Orth, G. et al., 1979, Cancer Res. <u>39</u>, 1074-1082.
  - (16) Ostrow, R.S. et al., 1982, Proc. Natl. Acad. Sci.
    U.S.A. 79, 1634-1638.
  - (17) Ostrow, R.S. et al., 1983, Ann. Acad. Dermatol. 8, 398-404.
- 30 (18) Pfister, H. et al., 1983, Cancer Res. <u>43</u>, 1436-1441.
  - (19) Pfister, H. et al., 1983, J. Virol. <u>47</u>, 363-366.
  - (20) Pfister, H. et al., 1981, Int. J. Cancer, <u>27</u>, 645-650.
- 35 (21) Rueda, L.A. et al., 1976, Med. Cut. I.L.A. 2,

113-136.

(22) Ruiter, M. et al. J. Invest. Dermatol., <u>47</u>, 247-252.

(23) Sutcliffe, J.G., 1978, Nucleic Acids Res. <u>5</u>, 5 2721-2728.

(24) Tsumori, T. et al., 1983, J. Gen. Virol. <u>64</u>, 967-969.

10

15

20

25

30

#### REVENDICATIONS

- Ensemble de compositions de polypeptides ou de ggroupes de polypeptides, correspondant aux produits d'expression de tout ou partie des gènes E6, E7 ou, de préférence, L2 des papillomavirus respectivement dérivés :
  - 1) d'au moins l'HPV2d,
  - 2) de l'un au moins des HPVs 10b, 28 et 29,
  - 3) de l'un au moins des HPVs 17, 24,
- 10 4) de l'un au moins des HPVs 14, 15, 17, 19, 20, 21, 22, 23 et IP4,
  - 5) de l'un au moins des HPVs 15 et 17,
  - 6) de HPV 24,
  - 7) de l'un au moins des HPVs 14, 32 et IP4,
- 15 8) de HPV 31,
  - 9) de HPV 32,
  - 10)de l'un au moins des HPV-16, 18 et IP2,

étant entendu que les polypeptides des dix groupes sont . choisis de façon à être en toutes circonstances diffé-

- 20 rents les uns des autres dans la mesure où chacun des dix groupes serait réduit à un seul des polypeptides qui le composent.
- Ensemble selon la revendication 1, caractérisé en ce que lesdites compositions contiennent respectivement, en association avec lesdits polypeptides, un véhicule pharmaceutiquement acceptable, permettant l'utilisation d'une ou de plusieurs de ces compositions pour une vaccination contre les papillomavirus correspondants.
- 30 3. Ensemble d'anticorps ou de groupes d'anticorps, contre les produits d'expression de tout ou partie des gènes E6, E7, ou, de préférence, L2 des papillomavirus respectivement dérivés :
  - 1) d'au moins l'HPV2d,
- 35 2) de l'un au moins des HPVs 10b, 28 et 29,

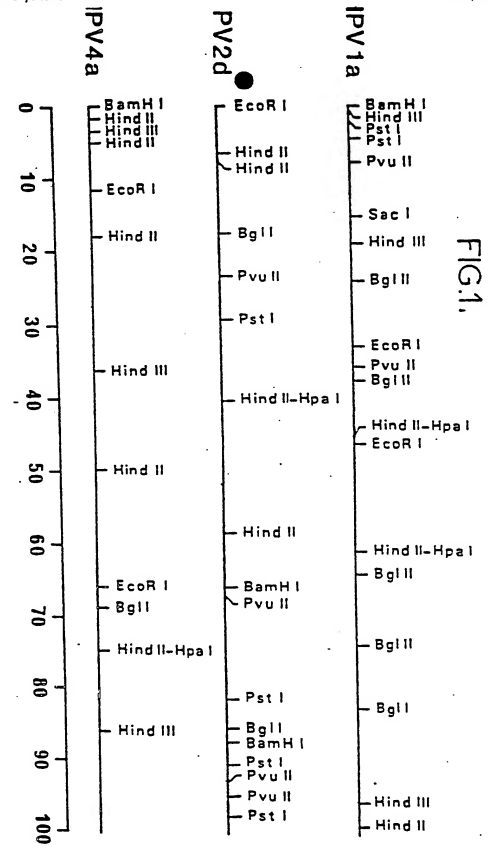
- 3) de l'un au moins des HPVs 17, 24,
- 4) de l'un au moins des PVs 14, 15, 17, 19, 20, 21, 22, 23 et IP4,
- 5) de l'un au moins des HPVs 15 et 17,
- 5 6) de HPV 24,
  - 7) de l'un au moins des HPVs 14, 32 et IP4,
  - 8) de HPV 31,
  - 9) de HPV 32,

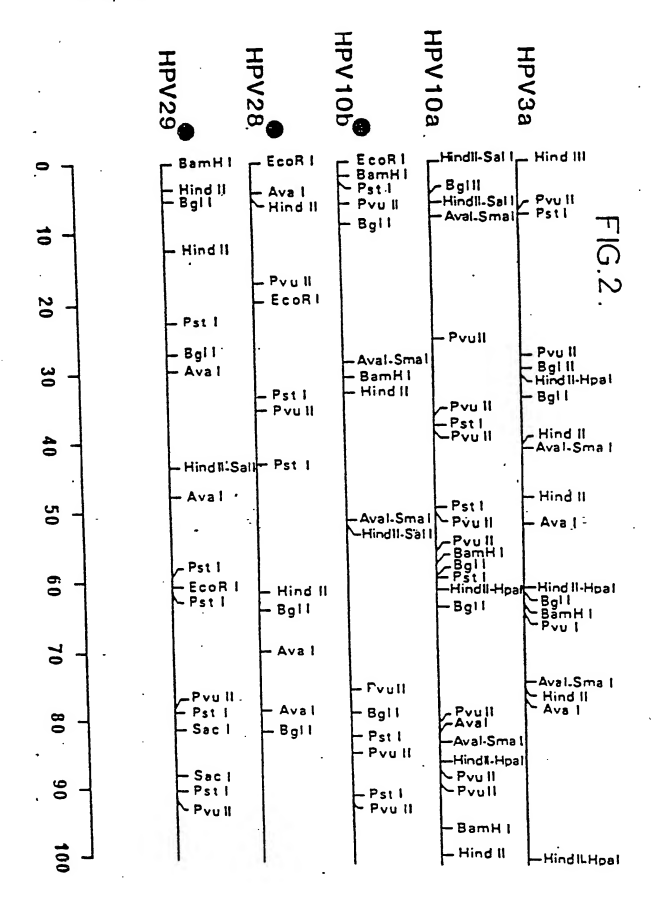
virus.

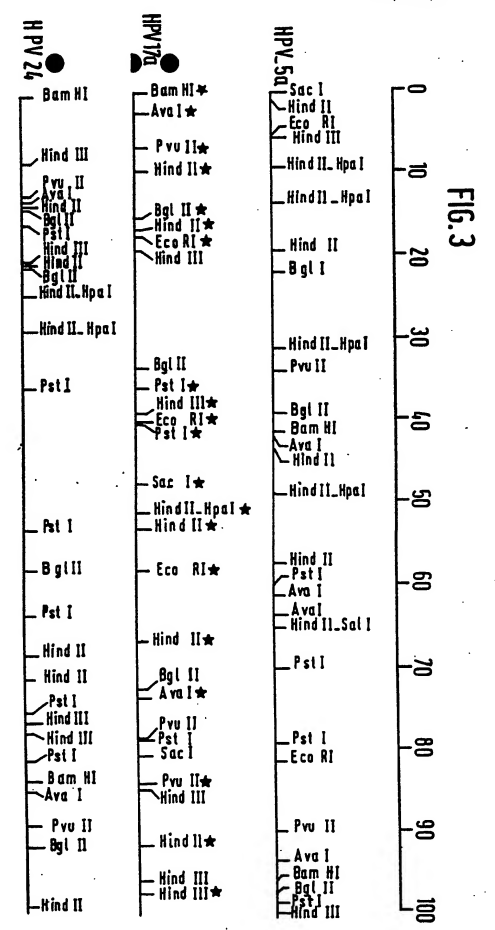
- 10)de l'un au moins des HPV 16, 18 et IP2,
- 10 étant entendu que les anticorps des dix groupes sont choisis de façon à être en toutes circonstances différents les uns des autres dans la mesure où chacun des dix groupes serait réduit à un seul des anticorps qui le composent.
- 4. Ensemble selon la revendication 3, caractérisé en ce que lesdites compositions contiennent respectivement en association avec lesdits anticorps un véhicule pharmaceutiquement acceptable, permettant l'utilisation d'une ou de plusieurs de ces compositions, pour induire, à l'occasion de leur administration à un sujet porteur des papillomavirus correspondants, une régression des infections induites par ces papilloma-
- 5. Procédé de diagnostic in vitro de la nature d'un papillomavirus isolable ou contenu dans un prélèvement histologique ou cytologique d'un patient susceptible de le porter, caractérisé par la mise en contact de ce prélèvement avec les différents anticorps ou groupes d'anticorps, selon la revendication 3 et la détection de celui ou de ceux des anticorps qui restent fixés à ce prélèvement.
  - 6. Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que le prélèvement se présente sous forme de préparation ou coupe histologique fixée.
- 7. Procédé selon la revendication 6, caractérisé

en ce que la coupe histologique est fixée par le milieu de Carnoy.

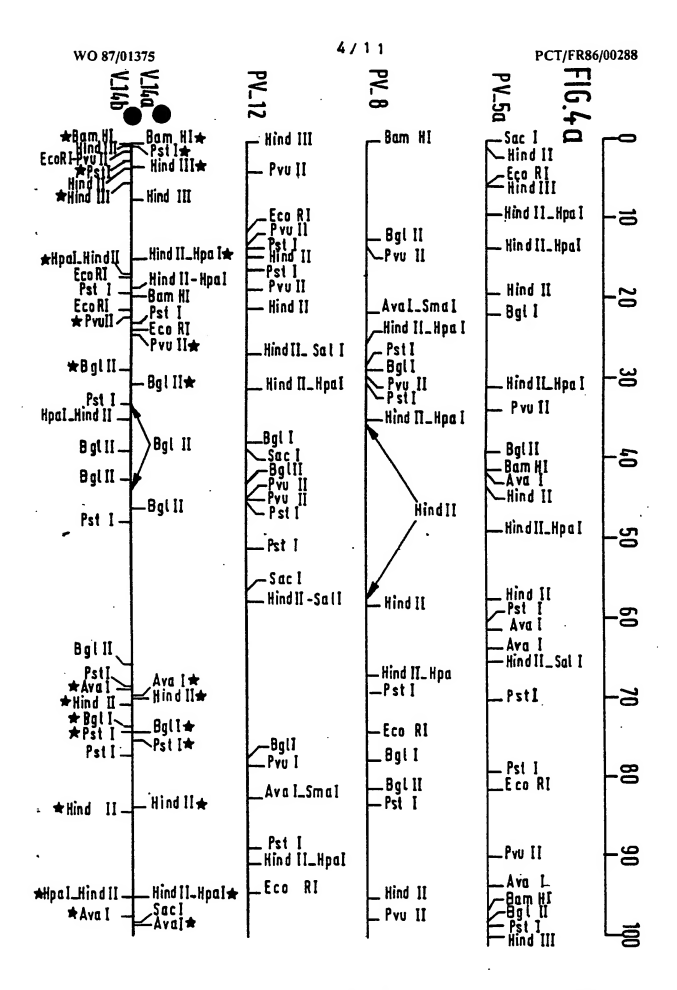
8. Procédé de classification d'un papillomavirus nouvellement isolé, caractérisé en ce que, après hybri-5 dation dans des conditions non strictes de son génome avec la région L2 d'un ou de plusieurs génomes de papillomavirus connus ou, le cas échéant, séquençage de son génome, et, par conséquent, repérage du cadre de lecture ouverte correspondant au gène L2, on produit un recombinant entre un fragment consistant en tout ou partie de ce gène L2 préalablement excisé dudit génome et un vecteur approprié, puis on induit l'expression dudit fragment dans un hôte cellulaire ou microorganisme approprié, notamment E. coli, on produit, le cas échéant ensuite, in vivo des anticorps contre les produits d'expression obtenus, on réalise des essais de réaction croisées antigènes-anticorps entre soit les produits d'expression des gènes L2 du papillomavirus nouvellement isolé, soit les anticorps correspondants d'une part, et 20 soit les anticorps, soit les antigènes correspondant à des papillomavirus de types connus, d'autre part, et l'on distingue ou non le type de papillomavirus nouvellement isolé de ceux des papillomavirus connus, selon que les réactions antigène-anticorps croisées conduisent 25 à des résultats négatifs ou positifs.

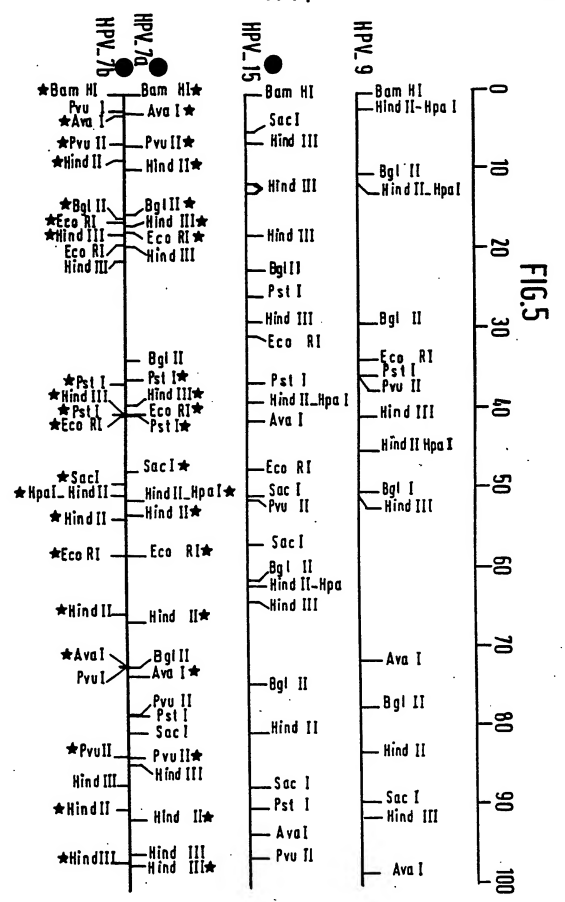


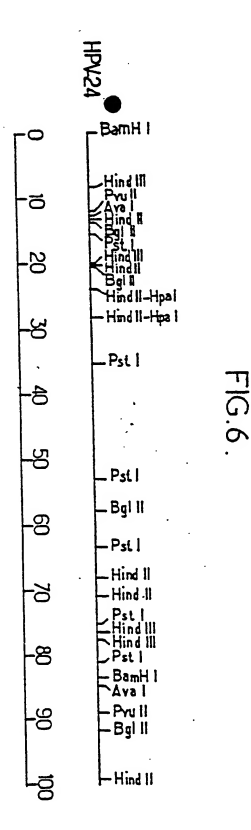


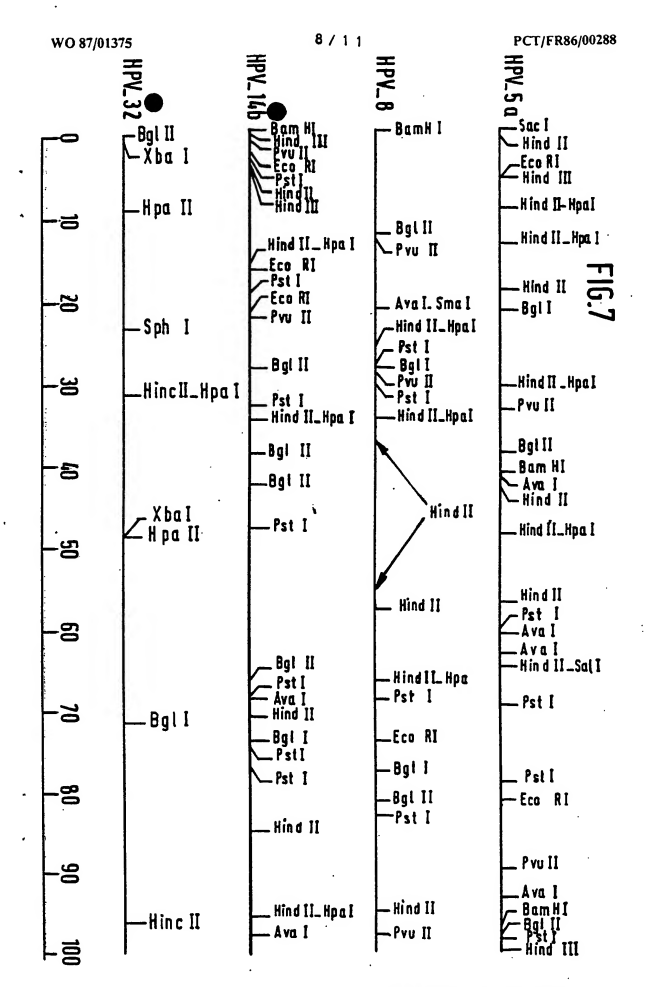


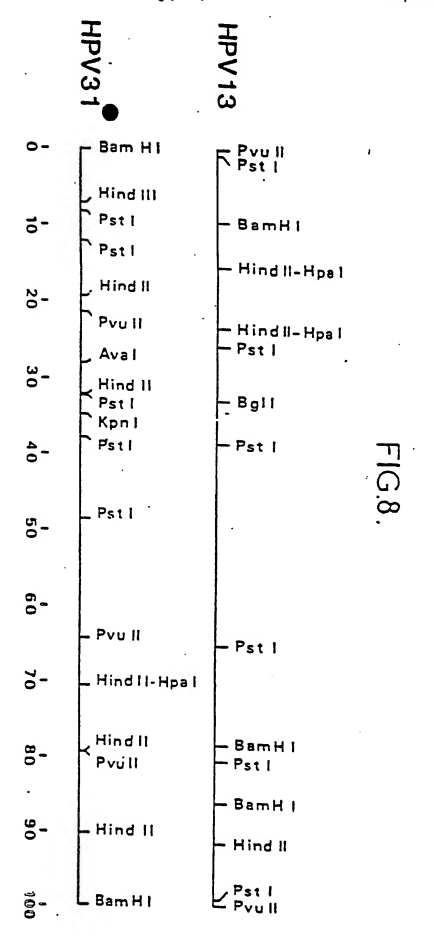
FEUILLE DE REMPLACEMENT



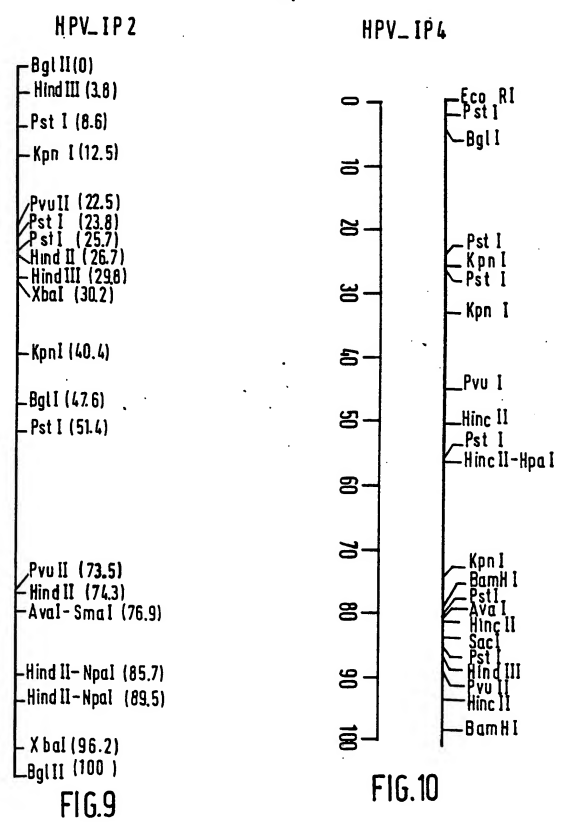




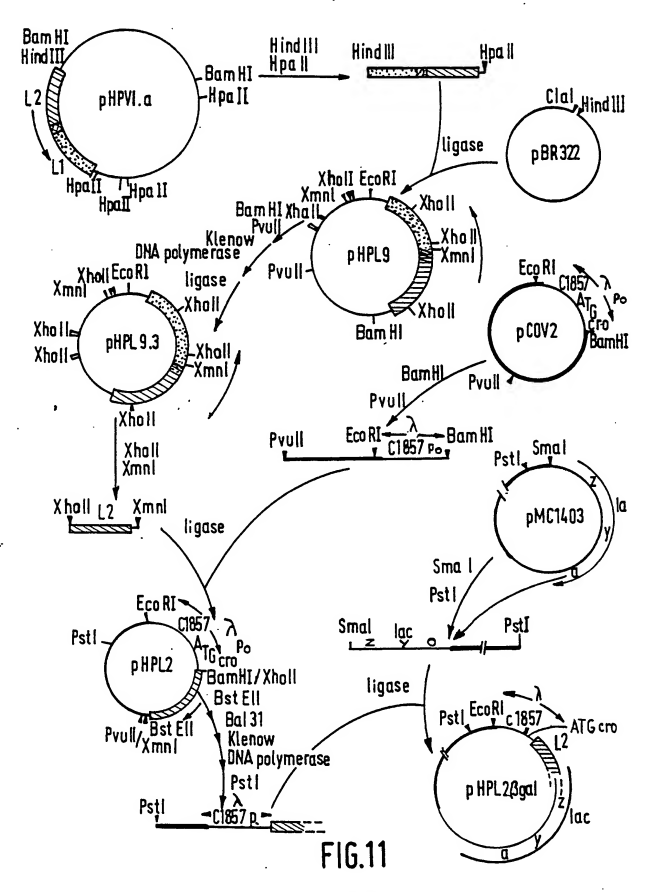




# 10/11



## 11/11



FFIIILLE DE REMPLACEMENT

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT International Application No PCT/FR 86/ 00288

./.

International Application No / /			
I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) *			
	to International Patent Classification (IPC) or to both National A C 07 K 15/00; A 61 K	onal Classification and IPC	n.
Int.C			
() EIEI DO	* A 61 K 39/42; G 01 N	33/309; C 12 N 15/	
II. FIELUS	Minimum Document	tetion Speechod 7	
Classification		Classification Symbols	
	, 0,10	Siassification Symbols	
Int.	C1. <sup>4</sup> A 61 K; C 12 N; C 1	L2 Q; G 01 N	
	Documentation Searched other the to the Extent that such Documents	nan Minimum Documentation are included in the Fields Searched •	
III. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	······	
Category •	Citation of Document, 11 with Indication, where appr	opriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
У	EP, A, 0133123 (MOLECULAR 13 February 1985, see 3-21; page 12, line 27 22; page 17, line 29 page 19, line 31 - page 19, line 31 - page page 22, line 6, - page page 24, lines 6-19; page 29, line 32; page claims 1,2,51,59,60,10  Journal of Virology, volume December 1984  American Soc. for Microbook American Soc	page 1, lines 7 - page 13, line - page 18, line 22; ge 20, line 17; ge 24, line 2; page 28, line 25 - 230, lines 5-12; 03-108  me 52, no. 3, cobiology (US) Molecular cloning of the genomes of human papilloma- l with epidermo- is" pages 1013-	1-8
* Special categories of cited documents: 10  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filling date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date cialmed  "V. CERTIFICATION  Date of the Actual Completion of the international Search  13 November 1986 (13.11.86)  "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive and the priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step "Y" document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.  "&" document member of the same patent family.  "&" document member of the same patent family.  12 February 1987 (12.02.87)			
H:TIDD()	ΡΈΔΝ ΡΆΨΕΝΨ ΛΈΓΤΟΕ		

III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEET)			
Category *	Citation of Document, with Indication, where appropriate; of the relevant passages	Relevant to Claim No	
Х,Р	Nature, volume 321, 15 May 1986 MacMillan Journals Ltd. Basingstoke (GB) S. Beaudenon et al.: "A novel type of human papillomavirus associated with genital neplasias" pages 246-249, see page 246, right hand column, lines 1-16; page 247, caption to figure 1, 'methods'	8	
E	EP, A, 0192001 (INSTITUT PASTEUR ET INSERM) 27 August 1986, see page 2, line 26 - page 3, line 10; page 6, lines 6-18; page 7, lines 9-33; page 15, lines 17-24; page 27, lines 24-28; page 28, lines 1-15; page 31, line 9 - page 32, line 4; claim 8	1-8	
Α.	EP, A, 0092456 (INSTITUT PASTEUR) 26 October 1983, see page 1, lines 1-12; page 2, lines 1-8,16 - page 3, line 4; page 5, lines 17-33; page 6, lines 13-19; page 12, line 23 - page 13, line 11; claims 1,8,10-12 (cited in the application)	1-8	
A	J.Gen.Virol., volume 65, (GB)  A. Roseto et al.: "Monoclonal antibodies to the major capsid protein of human papillomavirus type I", pages 1319-1324, see page 1319, the whole abstract; page 1323, lines 6-17	3	
A	Chemical Abstracts, volume 97, 1982 Columbus, Ohio (US) D. Kremsdorf et al.: "Biochemical characterization of two types of human papillomaviruses associated with epidermodysplasia verruciformis" see page 161, abstract 121331v, & J.Virol. 1982, 43(2), 436-47 (cited in the application)	1-8	

III. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEE	ח	
Category *	Citation of Document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No	
A	Journal of Virology, volume 36, no. 2, November 1980, American Soc. for Microbiology (US) C.A. Heilman et al.: "Cloning of human papillomavirus genomic DNAs and analysis of homologous polynucleotide sequences" pages 395-407, see page 395, the whole abstract, right hand column, line 14 - page 396, left hand column, line 4; page 405, left hand column, lines 2-13; page 406, left hand column, lines 9-19 (cited in the application)	8	
	<u>-</u>		
	-	٠	
1	İ		
ľ	••		
1	·	,	
	·		
.	·		
	·	•	
1			
- 1			
[			
		•	
]			
- 1			
ĺ			
	,		
l	· ·		
		•	
l			
	• •		
	•		

### ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON

INTERNATIONAL APPLICATION NO. PCT/FR 86/00288 (SA 14273)

This Annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 25/11/86

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A- 0133123	13/02/85	None	·
EP-A- 0192001	27/08/86	FR-A- 2578267 JP-A- 61216700	05/09/86 26/09/86
EP-A- 0092456	26/10/83	FR-A,B 2524487 WO-A- 8303623 EP-A- 0104217 US-A- 4551270 CA-A- 1199595	07/10/83 27/10/83 04/04/84 05/11/85 21/01/86

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale Nº PCT/FR 86/00288

./.

I. CLASSEMENT DE L'INVENTION (si plusieurs symboles de classification sont applicables, les indiquer tous) 7				
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB  4				
II. DOMA	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORT			
Système	Documentation in de classification	ninimale consultée *		
375161116	Classification	Symboles de classification		
CIB	A 61 K; C 12 N;	C 12 Q; G 01 N		
	Documentation consultée autre que la où de tels documents font partie des do	documentation minimale dans la mesure maines aur lesquels la recherche a porté ?		
	Manage 2011			
	MENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS 10			
Catégorie *	Identification des documents cités, <sup>11</sup> av des passages pertin	ec indication, si nécessaire, lents 12	Nº des revendications visées 13	
Y	EP, A, 0133123 (MOLECULAR GENETICS, INC.)  13 février 1985, voir page 1, lignes 3-21; page 12, ligne 27 - page 13, ligne 22; page 17, ligne 29 - page 18, ligne 22; page 19, ligne 31 - page 20, ligne 17; page 22, ligne 6 - page 24, ligne 2; page 24, lignes 6-19; page 28, ligne 25 - page 29, ligne 32; page 30, lignes 5-12; revendications 1,2, 51,59,60,103-108			
Y	Journal of Virology, vol décembre 1984  American Soc. for Mi D. Kremsdorf et al.: cloning and characte genomes of nine newly human papillomavirus with epidermodysplas pages 1013-1018, voi en entier	icrobiology (US) : "Molecular erization of the v recognized s types associated sia verruciformis"	1-8	
Catégories spéciales de documents cités: 13  « A » document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent de la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention du document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date  « L » document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date  « L » document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison speciale (telle qu'indiquée)  « C » document particulièrement pertinent: l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres document particulièrement pertinent: l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document et associé à un ou plusieurs autres document et de demons l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document et associé à un ou plusieurs autres document et de dépôt international, mais postèrieurement à la date de priorité revendiquée  IV. CERTIFICATION				
Date à laquelle le recherche internationale a été effectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale				
46112788	13 novembre 1986	1 2 FEV. 198	1	
Administration chargée de la recherche internationale  Signature du fonctionnaire autoris				
OFFICE EUROPEEN DES BREVETS M. VAN MOL				

III. DOCUMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS DEUXIÈME FEUILLE)  Identification des documents cités, avec indication, si nécessaire. N° des revendications			
Catégorie *	des passages pertinents	visées	
X,P	Nature, volume 321, 15 mai 1986 MacMillan Journals Ltd. Basingstoke (GB) S. Beaudenon et al.: "A novel type of human papillomavirus associated with genital neplasias" pages 246-249, voir page 246, colonne de droite, lignes 1-16; page 247, légende de la figure 1, 'methods'	8	
E	EP, A, 0192001 (INSTITUT PASTEUR ET INSERM) 27 août 1986, voir page 2, ligne 26 - page 3, ligne 10; page 6, lignes 6-18; page 7, lignes 9-33; page 15, lignes 17-24; page 27, lignes 24-28; page 28, lignes 1-15; page 31, ligne 9 - page 32, ligne 4; revendication 8	1-8	
A	EP, A, 0092456 (INSTITUT PASTEUR) 26 octobre 1983, voir page 1, lignes 1-12; page 2, lignes 1-8,16 - page 3, ligne 4; page 5, lignes 17-35; page 6, lignes 13-19; page 12, ligne 23 - page 13, ligne 11; revendications 1,8,10-12 (cité dans la demande)	1-8	
A	J.Gen.Virol., volume 65, (GB) A.Roseto et al.: "Monoclonal antibodies to the major capsid protein of human papillomavirus type I", pages 1319-1324, voir page 1319, résumé en entier; page 1323, lignes 6-17	3	
A	Chemical Abstracts, volume 97, 1982 Columbus, Ohio (US) D. Kremsdorf et al.: "Biochemical characterization of two types of human papillomaviruses associated with epidermodysplasia verruciformis" voir page 161, résumé 121331v, & J.Virol. 1982, 43(2), 436-47 (cité dans la demande)	1-8	

Catégorie *	Identification des documents cités, avec indication, si nécessaire, des passages pertinents	Nº des revendications visees	
A :	Journal of Virology, volume 36, no. 2, novembre 1980, American Soc. for Microbiology (US) C.A. Heilman et al.: "Cloning of human papillomavirus genomic DNAs and analysis of homologous polynucleotide sequences" pages 395-407, voir page 395, résumé en entier, colonne de droite, ligne 14 - page 396, colonne de gauche, ligne 4; page 405, colonne de gauche, lignes 2-13; page 406, colonne de gauche, lignes 9-19 (cité dans la demande)		
	:		
	· · · · · · · · · · · · · · · ·		
	į.		
	·		
		•	
	*		
:		•	
i			
;	: !		
•			
	į		
	•		
		·	

## ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF

## A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO. PCT/FR 86/00288 (SA 14273)

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche international visé ci-dessus. Les dits membres sont ceux contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du 25/11/86

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevets		Date de publication
EP-A- 0133123	13/02/85	Aucun		
EP-A- 0192001	27/08/86		2578267 1216700	05/09/86 26/09/86
EP-A- 0092456	26/10/83	WO-A- EP-A- US-A-	2524487 8303623 0104217 4551270 1199595	07/10/83 27/10/83 04/04/84 05/11/85 21/01/86